

الكيمياء العامة - 1

الجزء النظري



السنة : الأولى - كيمياء

القسم : الكيمياء

كلية العلوم - جامعة دمشق



منشورات جامعة دمشق

كلية العلوم

## الكيمياء العامة - 1

(الجزء النظري)

الدكتورة نسرين شبه الوتار

مدرّس بكلية العلوم

الدكتور عدنان صلاح الحبش

مدرّس بكلية العلوم

جامعة دمشق





## الفهرس

الصفحة	الفصل / الفقرة
5	الفهرس باللغة العربية
17	المقدمة
23	الفصل الأول : المادة وخواصها الفيزيائية
23	1- تمهيد
24	2- المادة من وجهة نظر فيزيائية – كيميائية
24	3- الخواص الفيزيائية للمادة
26	4- حالات المادة
30	5- العناصر والذرات
32	6- المركبات والجزيئات
36	7- بعض الخواص الفيزيائية الأخرى كاللون والكثافة
36	7-1- اللون
37	7-2- الكثافة
38	7-3- درجة الحرارة
42	7-4- الضغط وقياسه
45	8- التغيرات الفيزيائية والكيميائية
47	9- المزائج والمواد النقية
49	10- تحولات الأطوار
51	11- جمل الواحدات المستخدمة
57	الفصل الثاني : البنية الذرية للمادة
57	1- تمهيد تاريخي
59	2- نظرية دالتون في الذرة
60	3- بنية الذرة

61	3-1- الغلاف الإلكتروني
61	3-1-1- الإلكترونات
63	3-2- نواة الذرة
63	3-1-2- البروتونات
65	3-2-2- النوترونات
66	4- مكونات نواة الذرة
69	4-1- النيوكليونات
69	4-2- النيوكليونات - وعدد الكتلة
71	5- التركيب الذري
73	5-1- تحديد الكتل الذرية باستخدام مطياف الكتلة
74	6- عدد النيوكليدات - النظائر
78	7- بنية الغلاف الإلكتروني
78	7-1- السويات الطاقة
79	7-2- الأعداد الكمية
80	7-2-1- عدد الكم الرئيسي: $n = 1, 2, 3, \dots$
80	7-2-2- عدد الكم الثانوي: $\ell = 0, 1, 2, 3, \dots, n-1$
81	7-2-3- عدد الكم المغناطيسي: $m = 0, \pm 1, \pm 2, \dots, \pm \ell$
83	7-2-4- عدد اللف الذاتي: $s = \pm \frac{1}{2}$
84	7-3- مبدأ باولي في الاستبعاد
85	7-4- ترتيب طاقات الطبقات الفرعية والتخصيصات الإلكترونية
89	7-4-1- التوزيع الإلكتروني للذرات
91	7-4-1-1- التوزيع الإلكتروني لعناصر المجموعات الرئيسية
97	7-4-1-2- التوزيع الإلكتروني لعناصر المجموعات الثانوية
99	7-4-1-3- التوزيع الإلكتروني للأيونات

101	الفصل الثالث : العلاقات العامة المتعلقة ببنية المادة
101	1- قانون مكسويل في الإشعاع الكهرومغناطيسي
103	2- إشعاع الطاقة وقانون بلانك
105	3- الفعل الكهروضوئي وقانون أينشتاين
107	4- طاقة المستوى- ن وعلاقة بور
109	5- الخواص الموجية للإلكترون وعلاقة دوبري
110	6- علاقة المادة بالطاقة وقانون أينشتاين
111	7- تعيين نسبة شحنة الإلكترون إلى كتلته
114	8- تعيين شحنة الإلكترون وتجربة ميليكان
116	9- تعيين نصف قطر المدار الذري وسرعة الإلكترون
118	10- طاقة الإلكترون على مداره
118	1-10- الطاقة الحركية
118	2-10- الطاقة الكامنة
119	3-10- الطاقة الكلية
121	الفصل الرابع : الجدول الدوري والخصائص الدورية
121	1- التطور التاريخي للجدول الدوري
124	2- أهمية الجدول الدوري
125	3- خصائص الجدول الدوري
127	4- دورية العناصر الكيميائية
129	5- أبرز معالم الجدول الدوري
132	6- الكيمياء والجدول الدوري
140	7- دورية الخصائص الكيميائية
141	8- الخواص الذرية والتوجهات الدورية
142	1-8- الشحنة النووية الفعالة

146	8-2- الحجم الذري
150	8-3- طاقة التآين
153	8-4- الإلفة الإلكترونية
156	8-5- حجوم الأيونات
160	9- التفاعلات الكيميائية والخواص الدورية
160	9-1- طاقة تشكل الزوج الأيوني
163	الفصل الخامس : قوانين الاتحادات الكيميائية
163	1- انحفاظ المادة وقانون لافوازيه
164	2- النسب الثابتة وقانون بروسث
165	3- النسب المضاعفة وقانون دالتون
165	4 - حجوم الغازات وقانون غاي لوساك
166	5 - فرضية أفوكادرو
167	6- مفهوم المول وعدد أفوكادرو
169	7- الكتلة الذرية والأوزان المكافئة
171	8- قانون دولونغ- بيثي
173	الفصل السادس : الكيمياء الإشعاعية
173	1- تمهيد
174	2- مكونات نواة الذرة الرئيسة
175	3- طاقة الارتباط
177	4- النشاط الإشعاعي
179	5- المعادلات النووية
180	6- أنماط التفكك الإشعاعي
183	7- قانون التفكك الإشعاعي
187	8- التأريخ بالنشاط الإشعاعي



191	9- تأثيرات الإشعاع وواحدات قياسه
193	الفصل السابع : الغازات
193	1- خواصها
193	2- قوانين الغازات الكاملة
194	2-1- قانون بويل - ماريوط
196	2-2- قانون غاي لوساك
199	2-3- معادلة الحالة للغازات
199	2-4- قانون تشارلز
201	2-5- معادلة الغازات العامة وقانون كلايرون - مندليف
204	2-5-1- أشكال أخرى لمعادلة الغاز الكامل
207	2-6- قانون دالتون في الضغوط الجزئية
210	2-7- قانون غراهام في انتشار الغازات
212	3- معادلة الغاز المتفكك حرارياً
213	4- تجميع الغازات فوق الماء
215	5- درجة الحرارة الحرجة
218	6- تميع الغازات
221	الفصل الثامن : النظرية الحركية الجزيئية للغازات
221	1- النظرية الحركية الجزيئية للمادة
223	2- أسس النظرية الجزيئية للغازات
224	2-1- ضغط الغاز الكامل في النظرية الحركية
226	3- معادلة الغاز الكامل من النظرية الحركية
227	3-1- سرعة الغاز الكامل
231	4- مدلولات أخرى للنظرية الجزيئية للغازات
231	4-1- قانون بويل - ماريوط من النظرية الجزيئية

232	4-2- قانون غاي لوساك من النظرية الجزيئية
233	5- الابتعاد عن السلوك الكامل - الغازات الحقيقية
237	الفصل التاسع : السوائل وتغيرات الحالة
237	1- خصائصها
237	2- تبخر السوائل
238	2-1- العوامل المؤثرة في سرعة التبخر
239	2-2- ضغط بخار السائل
241	2-3- تابعة ضغط بخار السائل لدرجة الحرارة
245	4- الخواص الفيزيائية للسوائل
245	4-1- الكثافة
245	4-1-1- مفهوم الكثافة
246	4-1-2- تابعة الكثافة إلى درجة الحرارة
248	4-1-3- تعيين الكثافة
249	4-2- اللزوجة
249	4-2-1- مفهوم اللزوجة
252	4-2-2- تأثير الحرارة في اللزوجة
254	4-2-3- تعيين اللزوجة
255	4-3- التوتر السطحي
255	4-3-1- مفهوم التوتر السطحي
258	4-3-2- تابعة التوتر السطحي لدرجة الحرارة
260	4-3-3- تعيين التوتر السطحي
263	الفصل العاشر : الأجسام الصلبة
263	1- خواصها
263	2- البنية البلورية

265	3- تعيين البنية البلورية
266	4- معادلة براغ في انعراج أشعة اكس
268	5- الشبكات البلورية
270	6- أنواع الأجسام الصلبة
271	7- الشبكات المكعبة
274	8- الطاقة الشبكية
278	9- طاقة البلورات
279	10- البلورات السائلة
281	الفصل الحادي عشر : المزايج والمحاليل
281	1- تمهيد
282	2- تعاريف أساسية
284	3- تصنيف المحاليل
284	4- تركيز المحلول
288	4-1- التحويل بين واحدات التركيز
290	5- الانحلال
290	5-1- العوامل المؤثرة في الانحلال
290	5-1-1- طبيعة المحل والمنحل
291	5-1-2- درجة الحرارة
292	5-1-3- الضغط
294	6- تحضير المحاليل الكيميائية
294	6-1- تحضير محاليل المواد الصلبة في السوائل
296	6-2- تحضير محاليل المواد السائلة في السوائل
299	6-3- قاعدة التمديد
301	الفصل الثاني عشر : تفاعلات الأكسدة والإرجاع



301	1- تمهيد
302	2- تفاعلات الأكسدة والإرجاع وانتقال الإلكترونات
304	3- أرقام الأكسدة
304	3-1- تعليمات لتحديد أرقام الأكسدة
308	4- تمييز تفاعلات الأكسدة والإرجاع
310	5- إرشادات من أجل تفاعلات الأكسدة والإرجاع
316	6- معايير الأكسدة والإرجاع
323	الفصل الثالث عشر : كيمياء عناصر الفصائل الرئيسية
323	1- تمهيد
325	2- الجدول الدوري كدليل للعناصر الكيميائية
326	2-1- الكترولونات التكافؤ
327	2-2- المركبات الأيونية لعناصر المجموعات الرئيسية
330	2-3- المركبات التكافؤية (المشتركة) والتوزيع الإلكتروني
333	2-4- أفكار ومعلومات (إضافية) مفيدة
334	3- الهيدروجين
335	3-1- اصطناع (تحضير) الهيدروجين
339	3-2- خواص الهيدروجين
340	3-2-1- الهيدريدات المعدنية الأيونية
340	3-2-2- الهيدريدات التكافؤية (المشتركة)
340	3-2-3- الهيدريدات الخالية
341	3-3- بعض استخدامات الهيدروجين
341	4- الصوديوم والبوتاسيوم
344	4-1- تحضير الصوديوم والبوتاسيوم وخواصهما
347	4-2- مركبات الصوديوم والأهمية الاقتصادية

349	5- الكالسيوم والمغنيزيوم
352	5-1- خواص الكالسيوم والمغنيزيوم
352	5-2- تعدين المغنيزيوم
353	5-3- الأهمية التجارية لمركبات الكالسيوم
357	6- الألمنيوم
358	6-1- تعدين الألمنيوم
359	6-2- خواص الألمنيوم ومركباته
360	7- السيليكون
362	7-1- ثنائي أكسيد السيليكون
366	7-2- فلزات السيليكات
371	7-3- بوليميرات السيليكون
372	8- النتروجين والفسفور
373	8-1- كيمياء النتروجين والفسفور
375	8-2- مركبات النتروجين
375	8-2-1- النشادر وتثبيت الآزوت
377	8-2-2- الهيدرازين
378	8-2-3- أكاسيد الآزوت
379	8-2-3-1- أكسيد ثنائي الآزوت (تحت أكسيد الآزوت)
379	8-2-3-2- أحادي أكسيد الآزوت NO
380	8-2-3-3- ثنائي أكسيد الآزوت NO <sub>2</sub>
380	8-2-3-4- رباعي أكسيد ثنائي الآزوت N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>
381	8-2-3-5- حمض الآزوت
384	9- الأكسجين والكبريت
385	9-1- تحضير الأكسجين والكبريت وخواصهما

389	9-2- كيمياء الكبريت
391	10- الكلور
392	10-1- مركبات الكلور
392	10-1-1- كلور الهيدروجين
393	10-1-2- أوكسو حموض الكلور
395	10-1-3- البيركلورات (فوق الكلورات)
397	الفصل الرابع عشر : العناصر الانتقالية
397	1- تمهيد
398	2- خواص العناصر الانتقالية
401	2-1- التوزع الإلكتروني
402	2-2- أعداد الأكسدة للعناصر الانتقالية
405	2-3- أنصاف الأقطار الذرية للمعادن الانتقالية
408	2-4- كثافة المعادن الانتقالية
409	2-5- درجة الانصهار
410	2-6- المغناطيسية
411	3- إنتاج المعادن الانتقالية
413	3-1- إنتاج الحديد
417	3-2- إنتاج النحاس
421	4- المعقدات والمرتبطات
427	5- بنى المركبات التساندية والتماكبات
427	5-1- الهندسيات المألوفة
428	5-1-1- معقدات ذات الصيغة العامة $[ML_2]^{n\pm}$
428	5-1-2- معقدات ذات الصيغة العامة $[ML_4]^{n\pm}$
431	5-1-3- معقدات ذات الصيغة العامة $[ML_6]^{n\pm}$

431	2-5- التماكب (التشابه بالتركيب)
434	1-2-5- التماكب الهندسي
437	2-2-5- التماكب البصري
443	6- الارتباط في المركبات التساندية
444	1-6- طاقات المدارات d- في المركبات التساندية
447	2-6- الخواص المغناطيسية للمركبات التساندية
452	7- ألوان المركبات التساندية
453	1-7- اللون
457	2-7- امتصاص الضوء في المعقدات التساندية
458	3-7- سلاسل المرتبطات الكيميائية الطيفية
463	الفصل الخامس عشر : الروابط الكيميائية
463	1- تمهيد
463	2- طريقة لويس في كتابة الصيغ الكيميائية
465	3- أنواع الروابط الكيميائية
466	1-3- الرابطة الأيونية
469	2-3- الرابطة المشتركة
471	1-2-3- طول الرابطة المشتركة وطاقاتها
472	2-2-3- قطبية المركبات المشتركة
475	3-2-3- عزم ثنائي القطب
475	4- الرابطة التساهمية
476	1-4- تاريخ الرابطة التساهمية
477	2-4- ترتيب الرابطة
478	3-4- صلابة الرابطة
478	5- الرابطة التساندية

479	5-1- المركبات التساندية
481	5-2- تسمية المركبات التساندية
485	6- الرابطة المعدنية
485	6-1- قوة الرابطة
486	7- الرابطة الهيدروجينية
487	المراجع
489	الفهرس باللغة الانكليزية

## المقدمة

بسم الله الرحمن الرحيم

تعنى الكيمياء بدراسة المادة بما فيها التركيب والبنية والخواص الفيزيائية والتفاعلات الحاصلة بينها.

يُعدّ علم الكيمياء -Chemistry أحد أهمّ العلوم الرئيسة في الحياة منذ القدم ، لما له من أهمية بالغة على حياة الإنسان وتطوره في شتى الميادين. ونظراً لاتساع هذا العلم وتعدد اتجاهاته واستخداماته ، فقد تمّ اصطلاحاً تقسيم الكيمياء إلى خمسة مجالات : الكيمياء العضوية - Organic Chemistry والكيمياء اللاعضوية - Inorganic Chemistry والكيمياء الفيزيائية - Physical Chemistry والتحليلية - Analytical Chemistry والكيمياء الحيوية - Biochemistry ، بالإضافة إلى الكيمياء الإشعاعية - Radiochemistry. وكما أن فروع الشجرة الرئيسة تقسم بدورها إلى أغصان ، فإن كل فرع من الفروع الأنفة الذكر يقسم بدوره إلى فروع ثانوية ؛ فعلى سبيل المثال ، تضم الكيمياء الفيزيائية كلاً من علم الترموديناميك وعلم السطوح وعلم الكيمياء الكوانتية وعلم الكيمياء الضوئية بالإضافة إلى الحركية الكيميائية والكيمياء الكهربائية.

يُعدّ مقرر الكيمياء العامة (بشقيه 1 و 2) كمدخل لدراسة علم الكيمياء بالنسبة لطلاب الكيمياء بشكل خاص ؛ ولجميع دارسي الكليات العلمية التطبيقية من طبّ وصيدلة ومعظم كليات الهندسة ، على اختلاف تخصصاتها.

يشتمل هذا الكتاب على أهمّ المواضيع الأساسية والضرورية في الكيمياء ، التي تطرق في جميع المراجع الحديثة للكيمياء العامة ؛ واللازمة سواء للدارسين لعلم الكيمياء ، أو المهتمين به. ويأتي كتاب الكيمياء العامة هذا نتيجة

خبرة سنوات طويلة في مجال تدريس هذا المقرر لطلاب كلية العلوم وغيرها من الكليات الطبية والهندسية في جامعة دمشق أو غيرها.

يتضمن الكتاب خمسة عشر فصلاً ، استهل الفصل الأول بالتعريف بالمادة وخواصها ، وتحدث الفصل الثاني عن البنية الذرية للمادة ، وتبعه الفصل الثالث بالعلاقات المرتبطة ببنية المادة ، ثم أتى الفصل الرابع بالجدول الدوري وخصائصه الدورية ، وتحدث الفصل الخامس عن قوانين الاتحادات الكيميائية وتطرق الفصل السادس إلى نبذة عن الكيمياء الإشعاعية ، وفي الفصل السابع ذكرت الغازات ، أما الفصل الثامن فقد عرض للنظرية الحركية الجزيئية ، وتابع الفصل التاسع السوائل وتغيراتها ، أما الفصل العاشر فقد دار حول الأجسام الصلبة ، وعرض الفصل الحادي عشر إلى المزائج والخلائط (المحاليل) خصائصها وتحضيرها ، وتحدث الفصل الثاني عشر عن الأكسدة والإرجاع والفصل الثالث عشر تناول بإسهاب كيمياء العناصر الرئيسية ، في حين عرض الفصل الرابع عشر العناصر الثانوية (الانتقالية) ، وأخيراً اختتم الفصل الخامس عشر بموجز سريع عن الروابط الكيميائية.

لقد لجأنا إلى ذكر المصطلحات العلمية المستخدمة في هذا الكتاب باللغة الانكليزية إلى جانب الكلمة الموافقة في اللغة العربية الأم ؛ وذلك ليعتاد الطالب على معرفتها وتعلمها، لتكون له ذخراً لغوياً علمياً في مسيرته العلمية. ودعمنا ذلك أيضاً بكتابة عناوين الفصول والفقرات باللغة الانكليزية إلى جانب لغتنا العربية الجزلة التي نعتز بها. بالإضافة لذلك فقد أورنا في نهاية الكتاب قائمة بالمحتويات (الفهرس) باللغة الإنكليزية أيضاً. وقد تعمّدنا أسلوب التوضيح في طرح الأفكار المعروضة وإغناءها بوافر من الأمثلة المحولة وإلى جانبها فيض من التمارين غير المحولة. ونودّ أن ننوّه إلى أن المصطلحات والرموز المستخدمة في متن هذا الكتاب مأخوذة من توصيات الاتحاد الدولي للكيمياء



التطبيقية والبحثية - IUPAC في مجال الكيمياء ، والاعتماد على جملة  
الوحدات الدولية وربطها بغيرها من جمل الوحدات المصادفة.  
نتمنى أن نكون قد وفقنا بعمل هذا الكتاب لطلابنا الأعزاء في السنوات  
الجامعية الأولى من الكليات العلمية التطبيقية و المهتمين بدراسة علم الكيمياء.  
ونأمل أن نكون بذلك قد أضفنا إلى المكتبة العربية لبنة جديدة من المعرفة  
العلمية يتزوّد بها طلابنا الأعزاء وينهلون من معينها الثرّ الذي لا ينضب ،  
لتكون لهم ذخراً وعوناً في تكوينهم العلمي وتأهيلهم الأكاديمي في مجالات  
دراساتهم. علماً بأن نسبة مشاركة الدكتور الحبش كانت 95% ، في حين كانت  
نسبة مساهمة الدكتورة شبه الوتر 05% فقط.  
وأخيراً نرجو من الله العليّ القدير أن ينال هذا الكتاب القبول والاستحسان من  
قبل طلابنا الأعزاء. كما نتمنى على زملائنا الأكارم أن يتحفونا بأرائهم وألا  
يغفروا علينا بملاحظاتهم القيمة حول هذا الكتاب ، والتي ستكون موضع  
اهتمامنا والحافز لنا على تحسينه وتطويره باستمرار.  
والله ولي الأمر والتوفيق.

دمشق في /12/03/2016/

المؤلفان



يُدرّس مقرر الكيمياء العامة -1 في الفصل الأول

لطلاب السنة الأولى - كيمياء

بمعدل أربع ساعات أسبوعياً

ويتألف هذا المقرر من جزأين :

الأول - نظري ودرجته العظمى 70%

الثاني - عملي ودرجته العظمى 30%



## الفصل الأول : المادة وخواصها الفيزيائية

### Chapter -1: The Matter & Its Physical Properties

#### 1. Introduction

#### 1- تمهيد

قبل الحديث عن الخواص الفيزيائية للمادة لا بدّ من التطرق بإيجاز إلى الحديث عن المادة ذاتها ، مغزاها وبعض خواصها التي تحدد ملامحها. فكثيراً ما يتكرر تعبير المادة في حياتنا اليومية للدلالة على أكثر من مفهوم بعينه وفي مواضع متعددة وكثيرة. ففي مجال الصناعة يُقال لقد استخدمت المادة كذا كمادة أولية في صناعة هذا المنتج أو ذاك. ويقال في الأسواق إن المادة الفلانية متوفرة (أو غير متوفرة) هذه الأيام ، وهنا يقصد بالمادة (أو مجموعة المواد) السلع المتوفرة أو ربما المفقودة. وكذلك فإنه يقال إن هذا المتجر يبيع المواد الغذائية (كسلع) مثلاً ، ومتجر آخر يبيع مواد المنظفات وثالث يبيع المواد البلاستيكية أو الجلدية أو المعدنية ... إلى ما هنالك ؛ ويُقصد بأي منها الأصناف أو الأنواع لهذه السلع التي تباع في الأسواق. وفي مجال القضاء يستشهد المختصون بأقوالهم بالمادة رقم كذا من قانون كذا ؛ وبناءً على ذلك يصدرون أحكامهم وفتاواهم. كما يُستخدم مفهوم المادة في المجال اللغوي عند البحث في القواميس أو المعاجم عن أصل كلمة ما.

وأخيراً ، وليس آخراً ، فإن كلمة مادة تستخدم في مجال التعليم ؛ فيقال مثلاً : يجب على الطالب أن يدرس في المنهاج المدرسي أو الفصل الدراسي الجامعي الواحد عدداً محدداً من المواد الدراسية التي تقررها الجهات الأكاديمية المعنية. وحتى في أثناء العملية التعليمية ذاتها يقول الطلاب والمدرسون في بدء الدرس لدينا الآن المادة كذا.

## 2- المادة من وجهة نظر فيزيائية – كيميائية

### 2. the Matter from Physiochemical Aspect

إن ما يعنينا ، نحن الدارسين للعلوم الطبيعية وبخاصة الفيزياء والكيمياء ، هو المدلول العلمي لمفهوم المادة.

فما هي المادة بالمفهوم العلمي للأشياء ؟

لنحاول إيجاد الجواب على تساؤلنا من خلال مشاهداتنا اليومية وخبراتنا المكتسبة. أينما تلفتنا من حولنا نجد أنواعاً أو أصنافاً مختلفة من المواد ، وبأشكال متفاوتة كالحجر والخشب والورق والحديد والماء والهواء وغيره من الغازات .... إلخ. ومن خلال تلك المشاهدات والكثير غيرها ، نستطيع أن نعرّف المادة على النحو الآتي : المادة هي كل شيء من حولنا نحسّ به (له كتلة) ويشغل حيزاً من الفراغ (له حجم).

إحساسنا بالشيء ، مهما كانت طريقة الحسّ المتبعة للتعرف عليه (كالبصر ، أو السمع أو الشم أو اللمس أو الذوق ....) واحتلال هذا الشيء لحيز من الفراغ يعطيه كنهه المادي ويجعلنا نطلق عليه الجسم المادي أو المادة اختصاراً.

### 3- الخواص الفيزيائية للمادة 3. Physical Properties of Matter

تستطيع التعرف على صديقك من خلال مظهره الجسدي (طوله ، وزنه ، لون بشرته أو لون عينيه أو لون شعره ، .... إلخ). وذات الشيء يكون صحيحاً بالنسبة للمواد الكيميائية.

لدى قيامك بصنع فطيرة (أو كعكة) فإنك تستطيع أن تميّز السكر من الماء. لأنك تعلم أن السكر مثلاً يتكوّن من جسيمات صغيرة (دقائق) - Particles- بيضاء صلبة ؛ في حين أن الماء سائل عديم اللون. كذلك فإن عصير قصب

السكر يكون سائلاً بلون فاتح أو غامق ويكون عادة أكثر من الماء (أي أن انسكابه أبطأ من الماء).

تدعى مثل تلك الصفات أو الخواص التي يمكن أن تلاحظ أو تقاس من دون إحداث أي تغيير في تركيب المادة بالخواص الفيزيائية Physical Properties- فعلى سبيل المثال إن العنصرين الكيميائيين الحديد Fe- والكبريت S- كلاهما صلب عند درجة حرارة الغرفة ، ويختلفان باللون بشكل واضح ، انظر الشكل-1.

الشكل-1- على اليمين: كومة من الكبريت الأصفر ، وعلى اليسار: كومة من فلز الحديد.



في حين يختلف البروم  $Br_2$ - السائل عن اليود  $I_2$ - الصلب في حالتيهما الفيزيائية وكذلك في لونهما الأصفر والأزرق على التوالي ، انظر الشكل-2.

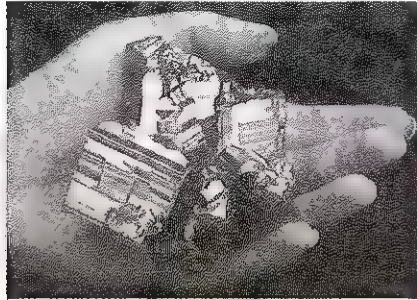
الشكل-2- اليمين: محلول اليود الأزرق البنفسجي و اليسار: اليود الأصفر البرتقالي.





وغالباً ما يعكس الشكل الخارجي للجسم الصلب الترتيب الخارجي لدقائقه. فعلى سبيل المثال ، إن قطعة من بيريت الحديد (Iron Pyrite) (المدعو بالذهب الزائف ، الشكل-3) المؤلفة من الحديد والكبريت تشكل بلورات مكعبة تعكس ترتيب الذرات داخل البلورة.

الشكل-3- بيريت الحديد FeS (المدعو بالذهب الزائف).



إن الجسم الممسوك باليد نسخة متنامية لترتيب مكعبي لذرات الحديد والكبريت في البلورة الصلبة. إن العلاقة بين البنية الملاحظة للجسم وترتيب الدقائق التي يتألف منها هي أحد الأسباب التي سحرت العلماء طويلاً نتيجة الأشكال البلورية الفاتنة التي تملكها البلورات Crystals والفلزات Minerals عموماً. وهكذا يمكن القول بأن الخواص الفيزيائية للمواد تسمح لنا بالتعرف على عالم المادة وتصنيف محتوياتها.

#### 4. States of Matter

#### 4- حالات المادة

خاصة مفيدة جداً وتلاحظ بسهولة هي حالة المادة الفيزيائية أو ما يُسمى طورها. ولقد اصطلح العلماء على تسمية الحالة الفيزيائية للمادة بالنسبة لوضع المادة الموجودة عليه بالأصل ، أي عند درجة حرارة الغرفة أو ما جاورها.

وبناءً عليه يوجد ثلاث حالات تقليدية (Classical States) للمادة هي :

▪ الحالة الصلبة - Solid :

ويمكن التعرف عليها بسهولة ، لأنها تأخذ شكلاً صلباً وحجماً ثابتاً ؛ ويكون تغييرها طفيفاً (صغيراً جداً) مع كل من درجة الحرارة والضغط.

▪ الحالة السائلة - Liquid :

تشبه الحالة الصلبة بامتلاكها حجماً ثابتاً ، لكن السائل هو مائع لأنه لا يأخذ شكلاً محدداً وإنما يأخذ شكل الإناء الذي يوضع فيه ؛ ويكون تأثر الحالة السائلة بالحرارة والضغط أكبر قليلاً من الحالة الصلبة.

▪ الحالة الغازية - Gas :

تشبه الحالة الغازية السوائل في سيلانها أو انتشارها ، لكن الغازات تتمدد لتشغل وتملأ أي حجم يتاح لها أو تتواجد فيه ؛ ويتغير حجمها بتغير درجة الحرارة والضغط بشكل ملحوظ. ويلاحظ من أجل معظم المواد أن حجم الطور الصلب يكون أقل من حجم ذات الكتلة للطور السائل لكن حجم نفس الكتلة للطور الغازي يكون أكبر بكثير جداً. ويفترض أن جميع المواد تتواجد في الحالة الصلبة عند درجات الحرارة المنخفضة جداً. وهكذا فإنه عندما ترتفع درجة الحرارة فإن المواد الصلبة تنصهر عموماً لتشكل السوائل. وأخيراً ، إذا ارتفعت درجة الحرارة بشكل كافٍ ، فيمكن للسوائل أن تتبخر مشكلة غازات.

وهناك حالة رابعة للمادة غير تقليدية تدعى بـ :

▪ حالة البلازما (الهولي) - Plasmas :

لقد ثبت أن ارتفاع درجة الحرارة لا يؤدي فقط إلى تزايد في الطاقة الحركية للجزيئات (قانون مكسويل) وإنما يؤدي أيضاً إلى ازدياد في طاقة الدقائق

(الذرات أو الأيونات) المؤلفة للجزء. وهكذا فعند درجات حرارة مرتفعة بشكل كافٍ ، يضعف الارتباط بين الأجزاء داخل الجزيء وتتكرر الروابط ؛ مما يؤدي إلى تفكك الجزيئات إلى أيونات ، ويكتسب الجسم حالة جديدة تدعى البلازما (الهيولى: الحالة المائعة). فالبلازما هي غاز متأين يتكوّن من جزيئات معتدلة وذرات وأيونات موجبة وأيونات سالبة وإلكترونات حرة ودقائق أخرى. إن اجتماع كل الأنواع من تلك الدقائق يكون مزيجاً غازياً خاصاً يُمثل البلازما. فعلى سبيل المثال، إن اجتماع النيوترونات يُعدّ غازَ نيوتروني ، وأيضاً اجتماع البروتونات يكون غاز بروتوني وكذلك فإن اجتماع الإلكترونات يكون غازاً إلكترونياً. إن العدد الكلي (الإجمالي) للجسيمات الموجبة الشحنة والسالبة الشحنة يفرض الاعتدال الكهربائي للبلازما.

تتمثل الخواص الأساسية للبلازما في درجة حرارتها المرتفعة  $K (10^3 - 10^9)$  وتكون ناقليتها الكهربائية كبيرة بسبب الحركة الشديدة للجسيمات الحرة المشحونة. ولا يوجد سطح بيني واضح بين البلازما والغاز ؛ كالذي يكون بين (الغاز - سائل) و(غاز - صلب).

تملك البلازما خواص الغاز الكامل وتتمثل معادلة حالته ، وهذا ما يطلق عليها بالغاز الموصل. وفي فيزياء البلازما يُعبّر عن درجة الحرارة بالإلكترون - فولت ، ويساوي  $(1 \text{ eV} \approx 11600 \text{ K})$  هذا يعني أن درجة الحرارة تكافئ مفهوم الطاقة الحرارية (الحركية) للجسيمات الموجودة في البلازما ، وهذا بدوره يجعلها مختلفة عن الغازات ولا تشبهها.

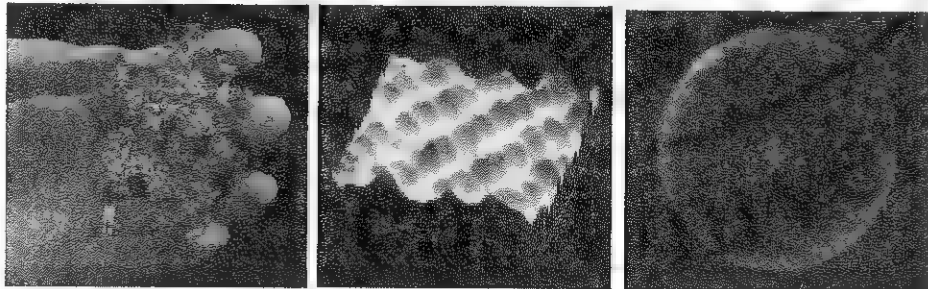
وإذا كانت الطاقات الرئيسية لجسيمات البلازما ، بغض النظر عن طبيعتها ، متماثلة فنكون أمام بلازما متساوية الدرجة. وعندئذ نقاس درجة حرارة هذه البلازما بالعشرينات والمئات من الإلكترون - فولت ؛ هذا يعني بملايين

درجات الكلفن ؛ لذلك فإن البلازما المتساوية الدرجة تدعى أحياناً بالبلازما الحارة. وتتواجد البلازما بشكل طبيعي في الجزء الخارجي من جو الأرض والغلاف الجوي للنجوم وهي تشكل الهالة -Aurora الجميلة حول قرص الشمس وغيرها من النجوم.

يمكن لجميع الخواص الفيزيائية الموصوفة آنفاً أن تلاحظ عبر حواسنا البشرية وأن تشير إلى عينات مادية كبيرة بشكل كاف لتشاهد ونقاس وتعالج ؛ وتوصف أمثال هذه العينات بالماكروسكوبية - Macroscopic. وعلى نقيض ذلك ، فإن العينات المايكروسكوبية - Microscopic تكون صغيرة جداً بحيث يمكن مشاهدتها من خلال المجهر فقط ، ومثالها : الخلايا الحية والمتعضيات المجهرية. إلا أن بنية المادة التي تهم الكيميائيين فعلاً تكون تحت مرتبة المايكروسكوب وتدعى بتحت المجهرية - Super-microscopic وتخصّ الذرات والجزيئات.

تكمن الفكرة الأساسية للكيمياء في أن تظهر الأشياء كما تحدث بسبب طبيعة أجزائها التي تكون صغيرة جداً بشكل لا متناهٍ. لذلك فإن التخيل يتطلب اكتشاف أفكار مفيدة تربط سلوك تلك الأجزاء الصغيرة بسلوك المواد الكيميائية في العالم الماكروسكوبي ويوضح الشكل-4 نماذج للعينات الثلاث.

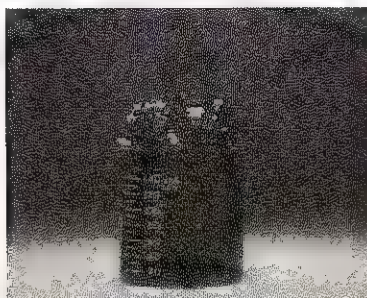
الشكل-4- نماذج لعينات على المستوى الماكرو - المايكروسكوبي.



## 5. Elements and Atoms

## 5- العناصر والذرات

لدى تسخين سكر المائدة (السكروز) يتفكك في سلسلة معقدة من التحولات الكيميائية التي تعطي اللون البني بطعم الكراميل المر. ولكن إذا سخن لزمن أطول عند درجة حرارة مرتفعة بشكل كافٍ فإنه يمكن أن ينقلب بالكامل إلى مادتين أخريين نقيتين هما الكربون الصلب وبخار الماء ؛ انظر الشكل-5. الشكل-5- يمكن للسكروز أن يتفكك باستخدام حمض الكبريت ليشكل الكربون (الأسود الصلب) والماء (المشاهد كبخار يتصاعد فجأة من كأس الببشر).



علاوة على ذلك ، إذا ما جمعنا الماء المنطلق ومررنا فيه تياراً كهربائياً فإنه يتفكك بدوره إلى الهيدروجين والأكسجين النقيين. تدعى المواد النقية كالكربون والهيدروجين والأكسجين والتي تكون مؤلفة من نوع واحد من الذرات بالعناصر. فالعناصر هي مواد نقية مؤلفة من نوع واحد فقط من الذرات ، ومثالها إضافة لما ذكر الحديد والنحاس والألمنيوم .... إلخ. ما يزيد عن مائة وأحد عشر عنصراً معروفاً حتى أيامنا هذه ؛ وحوالي تسعين عنصراً منها موجود في الطبيعة بشكل تلقائي ، في حين أن الباقي قد صنع من قبل العلماء. ويملك كل عنصر من العناصر الكيميائية المعلومة اسماً ورمزاً. فمثلاً ، يُعطى عنصر الكربون الرمز (C) والكبريت (S) والحديد (Fe) ويرمز للنحاس (Cu) والقصدير (Sn) والرصاص (Pb) والزنبق (Hg) والفضة (Ag) والذهب (Au) والبلاتين (Pt) ... إلخ.



لقد أدرجت العناصر الـ 111 في جدول معروف يدعى بالجدول الدوري للعناصر الكيميائية : The Periodic Table of Chemical Elements.

الشكل-6- الجدول الدوري للعناصر الكيميائية

**Metals**

**Metalloids**

**Nonmetals**

1A (1) Hydrogen 1 H 2A (2) Helium 2 He 3A (13) Boron 5 B 4A (14) Carbon 6 C 5A (15) Nitrogen 7 N 6A (16) Oxygen 8 O 7A (17) Fluorine 9 F 8A (18) Neon 10 Ne

11 Na 12 Mg 13 Al 14 Si 15 P 16 S 17 Cl 18 Ar 19 K 20 Ca 21 Sc 22 Ti 23 V 24 Cr 25 Mn 26 Fe 27 Co 28 Ni 29 Cu 30 Zn 31 Ga 32 Ge 33 As 34 Se 35 Br 36 Kr 37 Rb 38 Sr 39 Y 40 Zr 41 Nb 42 Mo 43 Tc 44 Ru 45 Rh 46 Pd 47 Ag 48 Cd 49 In 50 Sn 51 Sb 52 Te 53 I 54 Xe 55 Cs 56 Ba 57 La 58 Ce 59 Pr 60 Nd 61 Pm 62 Sm 63 Eu 64 Gd 65 Tb 66 Dy 67 Ho 68 Er 69 Tm 70 Yb 71 Lu 72 Hf 73 Ta 74 W 75 Re 76 Os 77 Ir 78 Pt 79 Au 80 Hg 81 Tl 82 Pb 83 Bi 84 Po 85 At 86 Rn 87 Fr 88 Ra 89 Ac 90 Th 91 Pa 92 U 93 Np 94 Pu 95 Am 96 Cm 97 Bk 98 Cf 99 Es 100 Fm 101 Md 102 No 103 Lr

**Lanthanide Series**

**Actinide Series**

وتعدّ النقاط الآتية مهمة ودليلاً لتفهم مضمون الجدول الدوري :

- 1- تظهر المعادن - Metals باللون الأزرق ، وأشباه المعادن - Metalloids باللون الأخضر واللامعاند - Nonmetals باللون الأصفر.
- 2- تسمى الأسطر الأفقية بالأدوار - Periods ، والأسطر العمودية بالفصائل - Groups.
- 3- أشير للفصائل بأرقام من 1 إلى 8 مع حرف A (للعناصر المجموعات الرئيسية) أو مع حرف B (للعناصر المجموعات الثانوية أو الانتقالية).
- 4- تملك بعض المجموعات أسماء شائعة ؛ فالمجموعة 1A تدعى بالمعادن القلوية ، والمجموعة 2A تدعى بالمعادن القلوية الترابية ، والمجموعة 7A

بالهالوجينات ، وتدعى المجموعة 8A بالغازات النبيلة (أو الخاملة) ؛ ولقد أدرجت العناصر الكيميائية بحسب الترتيب المتزايد لأعدادها الذرية (Z).

الذرة هي أصغر أجزاء العنصر الذي يحتفظ بالخواص الكيميائية للعنصر ؛ وتقوم الكيمياء المعاصرة على فهم طبيعة المستوى الذري وشرحها.

ويمكن للعنصر الواحد أن يمتلك (أحياناً) على أكثر من نوع ذري تدعى بالنظائر -Isotopes. وتدعى العناصر التي يكون لها نظائر بالعناصر الخليطة ، وعلى عكس ذلك تكون العناصر التي لا تملك نظائر نقية ويبلغ عددها واحداً وعشرين عنصراً.

وتعرف النظائر بأنها ذرات عنصر تساوت فيها أعداد البروتونات (أو الإلكترونات) واختلفت أعداد النوترونات. وبذلك فإن ذرات النظير الواحد تتشابه في خواصها الكيميائية وتختلف في خواصها الفيزيائية.

وتدعى الأشكال المختلفة لذرات ذات العنصر الكيميائي بالنيوكليدات أو النظائر. فالنظائر هي ذرات العنصر نفسه تملك ذات العدد الذري Z لكنها تختلف بالعدد الكتلي A. لذلك تملك النظائر الخواص الكيميائية نفسها ، لكنها تختلف في خواصها الفيزيائية.

## 6- المركبات والجزيئات 6. Compounds and Molecules

تشير المواد النقية كالسكر والماء المؤلفة من عنصرين مختلفين أو أكثر إلى المركبات الكيميائية. فالمركبات الكيميائية هي مواد نقية مؤلفة من عنصرين مختلفين أو أكثر. ورغم أن عدد العناصر الكيميائية المعروفة هو مائة وأحد عشر عنصراً فإنه لا يبدو حداثاً عملياً لعدد المركبات التي يمكن أن تصنع من تلك العناصر الـ 111.



فهناك ، حتى هذه الأيام ، ما يزيد عن 12 مليون مركباً معروفاً ، ويضاف إلى قائمة المركبات حوالي نصف مليون مركباً جديداً كل عام ؛ ويرتبط في أي مركب ذرات أكثر من عنصر واحد بأسلوب مميز لذلك المركب. وعندما تصبح العناصر جزءاً من المركب فإن خصائصها الأصلية المميزة كاللون والصلابة ونقطة الانصهار أو الغليان تستبدل بالخصائص المميزة للمركب.

لاحظ مثلاً أن سكر المائدة (المعروف بسكر القصب - Sucrose) يتألف من ثلاثة عناصر هي :

- الكربون - الذي يكون عادة مسحوقاً أسود ويوجد في السكر بشكل آخر.
  - الهيدروجين - وهو أخف الغازات .
  - الأوكسجين - وهو الغاز الضروري للكائنات الحية.
- فالسكر جسم أبيض صلب بلوري الشكل يملك خواصاً مغايرة تماماً لأي من عناصره الثلاث المكوّنة له.

وإنه لمن المهم التمييز بين مزيج مؤلف من عناصر ومركب مؤلف من عنصرين. فالحديد والكبريت يمكنهما أن يمتزجا بنسب مختلفة ليشكلا خليطاً - Alloy منهما ، انظر الشكل-1 في الصفحة-3.

ويمكن لهذين العنصرين أيضاً أن يتحدا ليشكلا المركب الكيميائي Chemical Compound- المعروف ببيريت الحديد - Iron pyrite ، انظر الشكل-3.

ولكن هذا النوع من الاختلاف لا يمكن أن يحدث ليس فقط لأن بيريت الحديد (الذي يملك تركيباً بنسبة مئوية وزنية محددة : 46.55% S و 53.45% Fe) يبدي سمات تخصّ ذاته ، وتختلف عن تلك التي تخصّ الحديد أو الكبريت أو لمزيج منهما.

وهكذا فإنه ثمة اختلافان رئيسيان بين المزائج والمركبات :

• تملك المركبات خواصاً متميزة من عناصرها الأم.

• تتكوّن المركبات بنسبٍ مئوية وزنية محددة من عناصرها المشكلة لها.

تتكون بعض المركبات كملح الطعام  $\text{NaCl}$  من الأيونات -Ions (وهي ذرات أو مجموعات ذرية مشحونة) وبعضها الآخر ، كالماء والسكر ، يتألف من الجزيئات -Molecules (وهي أصغر الوحدات التي تحتفظ بالخصائص الكيميائية للمركب). يمثل تكوين المركب -Compound بصيغته Formel.

فنحن نعلم أن صيغة الماء هي  $\text{H}_2\text{O}$  ؛ حيث اتبع رمز -Symbol الهيدروجين بالدليل 2 للإشارة إلى وجود ذرتين من الهيدروجين في صيغة جزيء الماء وذرة واحدة من الأوكسجين. ويملك مركب سكر القصب -Sucrose الصيغة الجزيئية  $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$  ؛ حيث يتكوّن الجزيء الواحد من هذا السكر المركّب من 12 ذرة كربون -C و 22 ذرة هيدروجين -H و 11 ذرة -O. ويعتمد الكثير من الخواص الفيزيائية والكيميائية على البنية الجزيئية.

هناك مزبّتان عامتان تحددان ما يقصد بهذا الخصوص :

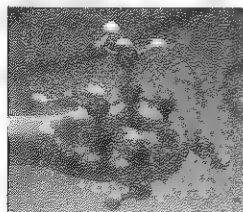
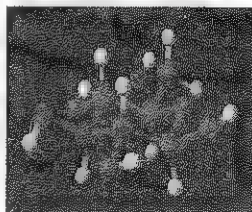
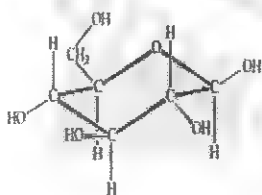
الأولى منهما هي كيف تتلاءم الذرات في الجزيء ؟

والثانية هي كيف تتوافق الجزيئات لتشكل الحالة السائلة أو الصلبة ؟

ويُساق مثال للبنية الجزيئية هو السكر البسيط المدعو بسكر العنب -Glucose

:  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$  ، انظر الشكل-7.

الشكل-7- على اليسار : تمثيل خطي لصيغة السكروز ، وفي المنتصف : نموذج مركب عبر برنامج حاسوبي ، وعلى اليمين : نموذج بلاستيكي مركب يُمسك باليد.



يحتوي جزيء سكر العنب 24 ذرة (6-O , 12-H , 6-C) ويقوم على خاتم متماسك من خمس ذرات كربون وذرة واحدة من الأوكسجين ؛ وتكون كل ذرة كربون مرتبطة بأربع ذرات أخرى من على التوالي ؛ كما يتبين من الشكل-8 فإن هذا الجزيء ثلاثي الأبعاد بمسافات وزوايا محددة.

إن التصور البصري هو أحد المهام الأساسية للكيمياء ؛ حيث يمكن أن ترسم البنى على الورق أو يُعمل برنامج لتكوين النماذج الجزيئية على الحاسوب أو صنع مجسمات من الخشب أو البلاستيك تعكس تراكيب النماذج الجزيئية.

والمهمة الثانية للبنية الجزيئية هي كيف أن الجزيئات تتلاءم فيما بينها في الجسم الصلب أو السائل. فالخواص الفيزيائية كدرجة الانصهار أو درجة الغليان تشير إلى قوى التجاذب بين الجزيئات. فدرجة انصهار الجلوكوز البالغة 46°C تتحدد بقوى التجاذب بين جزيئات الجلوكوز الصلب.

ومن المهم أن نميز بانتباه بين مزيج من العناصر ومركب مؤلف من عنصرين أو أكثر. فالحديد والكبريت يمكن أن يمتزجا بجميع النسب ؛ إلا أنه في المركب الكيميائي المعروف باسم بيريت الحديد لا يحدث هذا الاختلاف ؛ فلا يبدي بيريت الحديد بذاته فقط خواصاً غير مألوفة ؛ ويختلف عن خواص كل من الحديد والكبريت ، أو يختلف عن مزيجهما. ويحتوي بيريت الحديد على نسب مئوية محددة التركيب الوزني : (46.55% -Fe و 53.45% -S).

وهكذا فإنه يوجد اختلافان رئيسيان بين المزائج والمركبات النقية ، فالمركبات:

- تملك خواصاً تختلف بشكل واضح عن خواص عناصرها المشاركة فيها.
- تملك نسباً وزنية محددة التركيب لعناصرها المرتبطة.

تتألف بعض المركبات مثل ملح الطعام NaCl- من أيونات Ions لذرات أو مجموعات ذرية مشحونة كهربائياً. وهناك مركبات أخرى كالماء أو السكر

تتألف من جزيئات تعدّ أصغر الوحدات المستقلة وتحفظ بالخصائص الكيميائية للمركب. ويعبّر عن تكوين أي مركب من خلال صيغته الكيميائية. فمثلاً يُعبّر عن الماء بالصيغة الكيميائية  $H_2O$  ، أي أن جزيء الماء يتألف من عنصري الهيدروجين والأكسجين وبالضبط من ذرتي H وذرة O.

## 7- بعض الخواص الفيزيائية الأخرى كاللون والكثافة

### 7. Some Other Physical Properties as Color & Density

هناك العديد من الخواص الفيزيائية التي يمكن أن تعرف أو تدرس من خلالها المادة كـ : اللون Color- ودرجة الحرارة Temperature- والكثافة - Density وغيرها الكثير.

#### 7.1. Color

#### 7-1- اللون

يمكن ، في بعض الأحيان ، أن تصنف المواد بحسب خواصها الفيزيائية كاللون الذي تتميز به كما في الفلزات والمجوهرات والأحجار الكريمة المختلفة من ياقوت وزبرجد وكهرمان وألماس... إلخ ؛ والتي تعرف مبدئياً من خلال ألوانها البراقة الجميلة ، انظر الشكل-8.

الشكل-8- مجموعة من الفلزات والمجوهرات بألوان مختلفة.



بالإضافة إلى اللون هناك قياسات كمية مهمة تميّز المادة (سواء كانت صلبة أم سائلة أو غازية) كالكثافة التي تمتلكها المادة ودرجة الحرارة التي تتصهر -Milt أو تغلي -Boil عندها.

والكثافة هي نسبة كتلة الجسم إلى حجمه ، أي :

$$d = m / v \quad (1)$$

والكثافة خاصية فيزيائية تكون مفيدة في التعرف على المادة. ويمكن تحديد كثافة الجسم بدقة من خلال القياس الدقيق لكل من كتلته وحجمه.

فعلى سبيل المثال تبلغ كثافة النيكل  $Ni$  :  $8.9 \text{ g/cm}^3$  (وهو يُستعمل في صك العملات المعدنية). وهذا يعني أن كل حجم  $1 \text{ cm}^3$  من معدن النيكل تكون كتلته  $8.9 \text{ g}$ . وبالمقابل فإن التيتانيوم  $Ti$  (المعدن المستعمل كمقاوم للصدأ) يملك كثافة (أقل من كثافة النيكل) وتبلغ  $4.5 \text{ g/cm}^3$ .

إن قطعاً من كلا المعدنين تكون بلون رمادي لامع ، ومن ثمّ فلا يمكن التفريق بينهما إلا بقياس كثافتهما (أو بوزن قطعتين منهما متماثلتين في الحجم).

تزداد كثافات المواد بشكل عام لدى الانتقال من الغازات إلى السوائل إلى الأجسام الصلبة. ويمكن أحياناً (وليس دائماً) التفريق بين جسمين من خلال اختلاف كثافتهما بشكل واضح من خلال استخدام حواسنا.

وكما يوضح الشكل-7 ، يمكن بشكل أولي التفريق بين كثائتي قطعتين من الحجر بحجمين متساويين تقريباً (بحجم قبضة اليد تقريباً) عبر إمساك كل منهما بيد ومقارنة وزنيهما المنفautين بوضوح. فقطعة الحجر التي تبدو أثقل تكون هي الأكبر كثافة ، انظر الشكل-9.



الشكل-9- التفريق بين كثافة جسمين من خبرتنا اليومية.



ملاحظة - من أسئلة سرعة البديهة التي تطرح على الصغار: أيهما أثقل كيلو غرام من الحديد أم كيلو غرام من القطن ؟  
السؤال هنا خطأ بصيغته العلمية. لأن الموضوع هنا يتعلق بالكثافة وحدها !

### 7.3. Temperature

### 3-7- درجة الحرارة

خاصة أخرى مفيدة جداً للعناصر النقية والمركبات هي درجة الحرارة التي ينصهر عندها الجسم الصلب (وتمثل درجة انصهاره  $t_f$ ) أو يغلي عندها السائل (وتمثل درجة غليانه  $t_b$ ).

فدرجة الحرارة هي الخاصية المادية التي تحدد فيما إذا أمكن للطاقة الحرارية أن تنتقل من جسم إلى آخر ، بالإضافة إلى جهة هذا الانتقال. ومن المعلوم أن الطاقة الحرارية تنتقل تلقائياً من الجسم الأسخن إلى الجسم الأبرد فقط.

كثيراً ما يتم الالتباس والخلط ما بين مفهومي كمية الحرارة - Heat ودرجة الحرارة - Temperature ، حيث هناك فرق كبير بين هذين المفهومين.

في حين أن درجة حرارة الجسم هي مقدار يُعبّر عن مدى سخونة الجسم أو برودته ، وهي مقدار قابل للقياس مباشرة عبر استخدام مقياس درجة الحرارة - Thermometer -

فإن كمية الحرارة هي مقدار الطاقة الحرارية المتبادلة بين جسم ساخن وآخر بارد على اتصال بينهما ؛ وهي مقدار غير قابل للقياس مباشرة وإنما يُحسب من خلال العلاقة الرياضية التالية (ويتم ذلك في مقياس كمية الحرارة - Calorimeter) :

$$Q = m \cdot Q_{sp} \cdot (t_2 - t_1) \quad (2)$$

يعتمد العدد الذي يمثل حرارة الجسم على الوحدة المختارة لقياس درجة الحرارة. فمثلاً يبلغ متوسط درجة حرارة جسم الإنسان حوالي  $37^\circ\text{C}$  ودرجة حرارة الغرفة المريحة بحدود  $22^\circ\text{C}$  ، وأقصى درجة حرارة للماء الساخن يستطيع الإنسان تحملها هي  $60^\circ\text{C}$ .

لاحظ أننا عبرنا عن جميع القيم العددية السابقة المتعلقة بدرجة الحرارة بوحدة السيلزيوس (أو ما يسمى بالدرجة المئوية). ولكن إذا ما أردنا التعبير عن درجات حرارة أخرى كدرجة الحرارة في يوم شاتٍ شديد البرودة (كما في البلدان الباردة) فإنه يكون من الأنسب لنا استخدام سلّم آخر غير السيلزيوس كالفهرنهايت أو الكلفن.

لأنه إذا ما استخدمنا هنا سلّم السيلزيوس فسنكون أمام درجات حرارة سالبة.

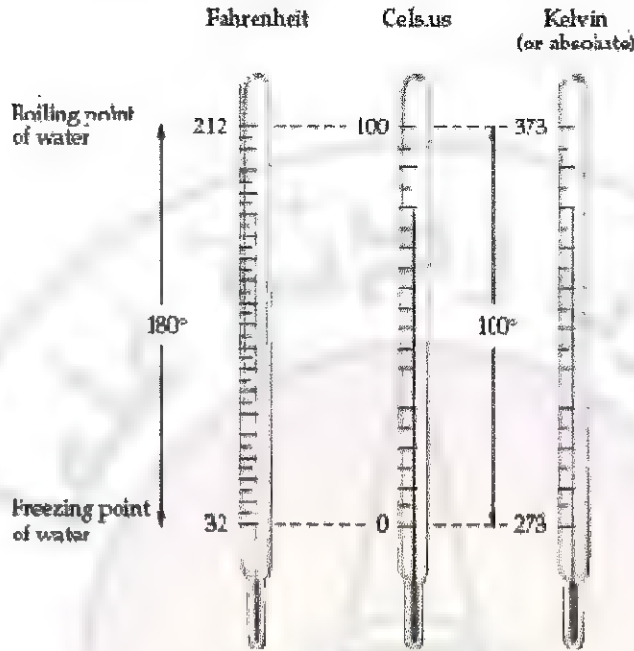
يُستخدم اليوم ثلاثة سلالم لقياس درجات الحرارة هي :

سلّم سيلزيوس - Celsius وسلّم فهرنهايت - Fahrenheit وسلّم الكلفن - Kelvin . ويبين الشكل-10 مقارنة بين هذه السلالم الثلاثة.

إن نقطة البداية لسلّم كلفن هي درجة الصفر المطلق :  $(0\text{K} = -273^\circ\text{C})$  ، والتي تعدّ أخفض درجة حرارة يمكن التوصل إليها (أو بالأحرى السعي إليها).



الشكل-10- سلم درجات الحرارة لكل من فهرنهايت وسيلزيوس وكلفن.



لاحظ أن اختصار واحدة درجة الحرارة لسلم الكلفن هو من دون إشارة الدرجة <sup>(0)</sup> ؛ بينما توضع هذه الإشارة لوحدات سلمي سيلزيوس وفهرنهايت. ولاحظ أيضاً أن :

$$1^{\circ}\text{C} = 1\text{ K} = (9/5)^{\circ}\text{F} \quad (3)$$

يستخدم سلم السيلزيوس عموماً في القياسات المخبرية ومعظم الأغراض اليومية. ولكن عندما تشمل الحسابات معطيات لدرجة الحرارة فيجب أن يُعبر عنها بوحدة الكلفن.

وبشكل عام ، يتم تحويل درجات الحرارة بسهولة ، من واحدة السيلزيوس إلى واحدة الكلفن وبالعكس ، وذلك باستخدام إحدى العلاقتين التاليتين :

$$T(K) = t(^{\circ}C) + 273 \quad (4)$$

وهكذا فإن درجة حرارة الغرفة الاعتيادية تكون في سلم كلفن :

$$T = 25^{\circ}C + 273 = 298 \text{ K}$$

وبالمثل فإنه تُحوّل درجات الحرارة بسهولة من واحدة السيلزيوس إلى واحدة الفهرينهايت وبالعكس ، وذلك باستخدام إحدى العلاقتين التاليتين :

$$\theta(^{\circ}F) = (9/5)[t(^{\circ}C)] + 32^{\circ}F \quad (5)$$

أو :

$$t(^{\circ}C) = (5/9) \cdot [\theta(^{\circ}F) - 32^{\circ}F] \quad (6)$$

ملاحظة : يُعرف سلم رابع لدرجات الحرارة على الصعيد العلمي ولكنه قليل الاستخدام جداً ويدعى بسلم رانكلين Ranklin-.

والعلاقة بين درجة حرارة رانكلين  $^{\circ}R$  والكلفن  $K$  هي :

$$1^{\circ}R = (9/5) \cdot K \quad (7)$$

أي أن :

$$1^{\circ}R = (9/5) \cdot \{t[^{\circ}C] + 273\} \quad (8)$$

**تطبيق -4-** ما هي درجة حرارة الجسم بوحدة الفهرينهايت ؟  
**الحل :**

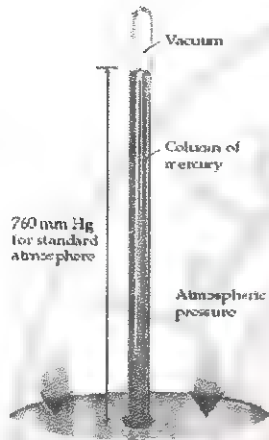
بالتعويض المباشر في العلاقة (5) نجد :

$$\theta(^{\circ}F) = (9/5) \times 37^{\circ}C + 32^{\circ}F = 98.6^{\circ}F$$

**تمرين-1-** كم تبلغ درجة حرارة الغرفة ( $25^{\circ}C$ ) على سلم الفهرينهايت ؟

#### 7-4- الضغط وقياسه 7.4. Pressure & Its Measurement

يُعرف الضغط الجوي على أنه الضغط الذي يحدثه عمود من الزئبق ارتفاعه 76 cm وسطح مقطعه  $1 \text{ cm}^2$  ومغموس في حوض من الزئبق عند سطح البحر ، والذي يُدعى بالبارومتر انظر الشكل-11.



الشكل-11- بارومتر زئبقي -Barometer.

يتوازن الضغط الجوي على سطح الزئبق في الطبق مع الضغط الذي يحدثه وزن عمود الزئبق. ومن تعريف الضغط (القوة المؤثرة ناظماً على السطح) نكتب :

$$P = F/A \quad (9)$$

ولكن قوة الثقالة تساوي الكتلة ضرب التسارع :

$$F = m.g \quad (10)$$

ومن جهة أخرى فإن الكتلة تساوي الكثافة ضرب الحجم :

$$d = m/v \rightarrow m = d.v \quad (11)$$

وباعتبار أن حجم  $v$  الزئبق في العمود يساوي إلى ارتفاع العمود  $h$  ضرب مساحة سطح مقطعه  $A$ .

$$v = h . A \quad (12)$$

فإننا نجد بتعويض كلاً من (1) و (11) و (10) في (9) أن :

$$P = (d.h.A.g)/A \quad (13)$$

أو :

$$P_{Hg} = d \cdot h \cdot g \quad (14)$$

وأخيراً بتعويض القيم العددية :

$$d_{Hg} = 13.6 \text{ g/cm}^3 , \quad g = 980 \text{ cm/s}^2 , \quad h = 76 \text{ cm}$$

$$P = 13.6 \text{ g.cm}^{-3} \times 76 \text{ cm} \times 980 \text{ cm.s}^{-2} = 101.3 \text{ kPa} \quad (15)$$

ومن أجل عمود من الماء (على سبيل المثال) نكتب :

$$P_{H_2O} = d' \cdot h' \cdot g \quad (16)$$

وبالمساواة بين (16) و (14) نجد أن :

$$d \cdot h = d' \cdot h' \quad (17)$$

تمكننا العلاقة (16) من حساب ارتفاع عمود من الماء ، على سبيل المثال ،  
يكافئ ضغطاً جويّاً واحداً :

فباستخدام العلاقة ذاتها :

$$h' = h \cdot (d/d')$$

$$h' = 76 \text{ cm} (13.6 \text{ g.cm}^{-3} / 1 \text{ g.cm}^{-3}) = 1033.6 \text{ cm} \approx 10.34 \text{ m}$$

يُقاس الضغط عادةً بجهاز يُدعى المانومتر -Manometer- ذي الفرعين على شكل حرف U.

تمرين-7- كم يجب أن يكون ارتفاع العمود في الشكل-5 فيما لو استبدلنا الزئبق بالكحول الإيثيلي الذي تبلغ كثافته  $(0.78 \text{ g.cm}^{-3})$  ؟

تمرين-8- كم يجب أن يكون ارتفاع العمود في الشكل-5 فيما لو استبدلنا بالزئبق رباعي كلور الكربون الذي تبلغ كثافته  $(1.490 \text{ g.cm}^{-3})$  ؟

تمرين-9- كم يجب أن يكون ارتفاع العمود في الشكل-5 فيما لو استبدلنا بالزئبق حمض الخل الذي تبلغ كثافته  $(1.05 \text{ g.cm}^{-3})$  ؟

إلى جانب اللون كخاصة فيزيائية يمكن أن توجد بعض الصفات الفيزيائية الأخرى كالطعم أو الرائحة. فالحموض عموماً ذات طعم حامض ، والقلويات طعمها قابض أيضاً ؛ وبعض المواد طعمها مرّ وبعضها الآخر طعمها حلو كالسكر والغليسيرين. كما أن لكثير من المواد الكيميائية (بغض النظر عن حالتها الفيزيائية) روائح مميزة تدل على وجودها. يوضح الجدول-1 التالي بعض الخواص الفيزيائية ومغزاها للمادة.

الجدول-1- بعض أهم الخواص الفيزيائية للمادة.

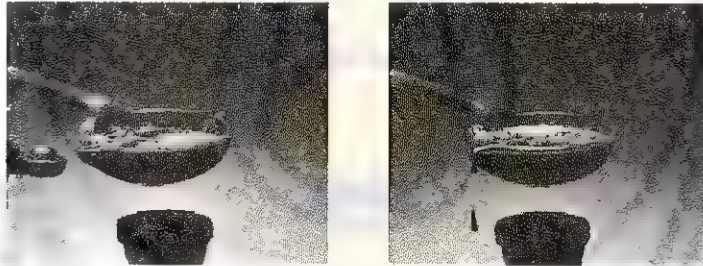
المغزى	الخاصة
أبيض - أسود - أحمر - أخضر - أزرق ...	اللون Color
صلبة - سائلة - غازية - بلازما	الحالة المادية State of Matter
درجة الحرارة التي ينصهر عندها الصلب	نقطة الانصهار Melting Point
درجة الحرارة التي يغلي عندها السائل	نقطة الغليان Poling point
كمية الحرارة اللازمة لتحويل السائل إلى بخار	حرارة التبخر Heat of Vaporization
كمية الحرارة اللازمة لتحويل الصلب إلى سائل	حرارة التميع Heat of Condensation
وزن واحدة الحجم وتعطى بـ $(\text{g/cm}^3)$	الكثافة Density
مقدرة السائل على التدفق وتقدر بالبواز	اللزوجة Viscosity
قوة الشد على طول سطح السائل وتقدر بالدين/سم <sup>2</sup>	التوتر السطحي Surface Tension
مقدرة حركة الشحنات الكهربائية داخل الناقل	الناقلية الكهربائية Electrical Conductivity
أكبر كمية منحل يمكن أن تحل في كمية من المحل	الانحلاية Solubility
السهولة التي يمكن للصلب أن يتشكل بها	الطرق malleability
السهولة التي يمكن للصلب أن يسحب بها لأسلاك	السحب Ductility

## 8- التغيرات الفيزيائية والكيميائية Physi-Chemical Changes

تدرس الكيمياء التغيرات في المادة، وتدعى التغيرات التي يدخل فيها خواص فيزيائية بالتغيرات الفيزيائية. ففي التغير الفيزيائي تحفظ الهوية الكيميائية للمادة رغم تغير حالتها الفيزيائية أو تغير حجمها أو شكل قطعها بشكل واضح.

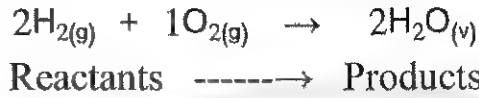
وكمثال على التغير الفيزيائي انصهار المادة الصلبة ، ودرجة الحرارة التي يحدث عندها الانصهار يكون عادة مميزاً للمادة الصلبة التي يمكن أن تستخدم للتعرف على المادة. فعلى سبيل المثال ينصهر القصدير في درجة الحرارة  $231.8^{\circ}\text{C}$  ، في حين تكون درجة انصهار الرصاص أعلى بـ  $100^{\circ}\text{C}$  أو  $100\text{ K}$  (الرصاص ينصهر في الدرجة  $327.5^{\circ}\text{C}$ ) انظر الشكل-12.

الشكل-12- على اليمين : انصهار الرصاص في الدرجة  $327.5^{\circ}\text{C}$  ؛ على اليسار : سكب الرصاص المنصهر في قالب ملائم حيث يتصلب على هيئة طلقة بندقية.



إذا ما مُزج غازا الهيدروجين والأكسجين في اللون وقرّب عود ثقاب مشتعل من البالون فإن المزيج سينفجر معطياً الماء. إن ما حدث هو مثال على التغير الكيميائي Chemical Change أو هو تفاعل كيميائي Chemical Reaction ؛ لأن مادة واحدة أو أكثر من المواد المتفاعلة Reactants تحولت إلى منتج Products- (مادة مختلفة أو أكثر).

وهكذا نقول إن الهيدروجين والأكسجين تفاعلا ليعطيا الماء ، ويمكن أن نمثل ذلك بالتفاعل التالي :



يُعطى التغير الكيميائي على المستوى الجزيئي ترتيباً جديداً للذرات من دون كسب أو فقدان في عددها. وتكون الجزيئات الموجودة عقب التفاعل مختلفة عن تلك الموجودة قبل التفاعل.

إن مهمة الكيمياء دراسة التغيرات التي تطرأ على المادة أثناء قيام التفاعلات. أما التغيرات المرتبطة بالخواص الفيزيائية فتدعى بالتحولات الفيزيائية. وفي أي تغير فيزيائي تكون الهوية الكيميائية للمادة محفوظة ، بالرغم من أنه قد تم تغير في حالتها الفيزيائية أو حجمها أو الشكل الإجمالي لقطعها. وكمثال للتغير الفيزيائي انصهار جسم صلب ، فدرجة الحرارة التي يحدث عندها الانصهار تكون مميزة للمادة الصلبة ، ويمكن أن تستخدم للتعرف على المادة.

فالتغير الفيزيائي لا ينتج مادة كيميائية جديدة ؛ لأن الجزيئات الموجودة قبل وبعد التغير تكون ذاتها ، إلا أن ترتيبها بالنسبة لبعضها بعضاً يكون مختلفاً (تكون متباعدة في حال الغاز ومتقاربة إلى بعضها في حال الصلب).

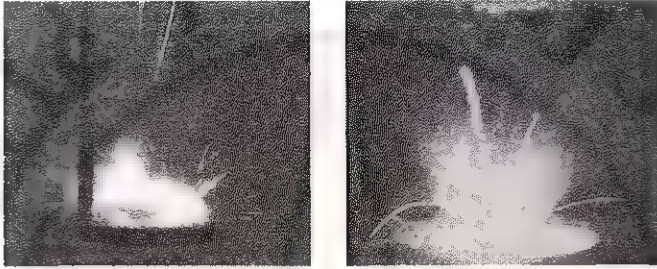
وأما الخواص الكيميائية للمادة فهي الخواص التي ترتبط بتغيرات كيميائية. وفيما يلي بعض أكثر الأمثلة شيوعاً وانتشاراً للخواص الكيميائية :

- الحرق بوجود الهواء (اختصاراً الاحتراق -Combustion).
- التفاعل مع الماء.
- التفاعل مع الحمض.
- التفاعل مع الأساس.
- التغير الخاضع لتيار كهربائي (المدعو بالتحلل الكهربائي -Electrolysis).



ويتم في كل حالة من الحالات الأنفة الذكر أعلاه إنتاج مادة أو أكثر .  
تكون التغيرات الفيزيائية ، وعلى أبعد تقدير التغيرات الكيميائية ، مترافقة  
باننتقال طاقة Transfer of Energy .

فتفاعل عنصر البوتاسيوم مع الماء على سبيل المثال يحول مقداراً ضخماً من  
الطاقة على شكل حرارة وضوء إلى محيطه ، انظر الشكل-13 .  
الشكل-13- التحول الكيميائي السريع عندما يُقَطَّر الماء فوق: Na يمين و K يسار .



وكذلك ، فإن التفاعل في أنبوب إضاءة النيون يعطي طاقة ضوئية وقليلاً من  
الحرارة ؛ والبطارية تجعل الحاسب يعمل ، لأن التفاعل الكيميائي يتسبب في  
سريان التيار الكهربائي عبر الدارة .

## 9- المزائج والمواد النقية 9. Mixtures and Pure Substances

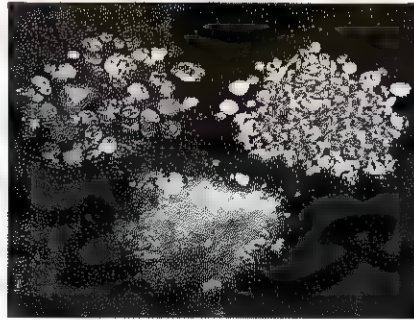
تتألف معظم العينات الطبيعية للمادة من مادتين أو أكثر ، الأمر الذي  
يجعل منها مزيجاً . فالمزيج الذي يبدي ملمساً مادياً غير متساوٍ يدعى بمزيج  
غير متجانس -Heterogeneous .

هناك مزائج لا متجانسة أخرى يمكن أن تبدي شكلاً موحداً للوهلة الأولى ؛  
ولكنها عند الفحص القريب لا تبدي ذلك . فعلى سبيل المثال ، يمكن لهواء  
الغرفة أن يبدو غازاً متجانساً ، لكنه تحت مصباح الإضاءة يظهر دقائق الغبار  
المعلقة فيه . ويبدي الحليب ملمساً ناعماً بالعين المجردة ، لكن التكبير يكشف

عن كريات الدسم والبروتين داخل السائل.

ففي المزيج اللامتجانس تكون الخصائص في حيزٍ ما مختلفة عن خصائص المناطق الأخرى للمزيج.

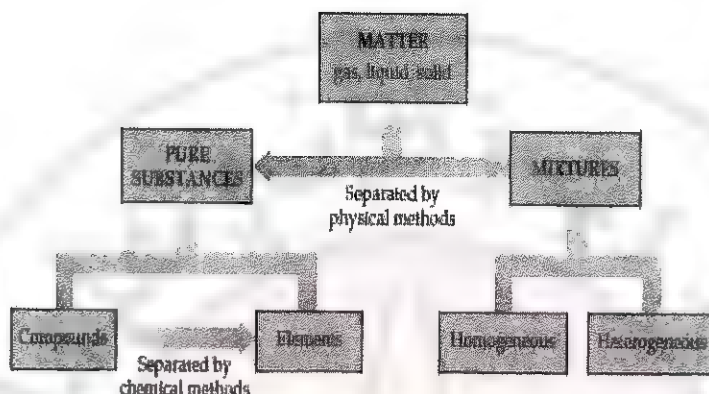
أما المزيج المتجانس -Homogeneous Mixture- أو المحلول -Solution- فهو شكل موحد على نحوٍ تام في المستوى الماكروسكوبي ، ويتألف من مادتين أو أكثر في الطور نفسه. ولا يكشف أي مقدار من التكبير البصري أن المحلول يملك خواصاً مختلفة في حيز محدد عن سائر أرجاء المحلول ؛ لأن اللاتجانسية -Heterogeneity- توجد في المحلول فقط على المستوى الذري أو الجزيئي ، حيث تكون الدقائق الإفرادية أصغر بكثير جداً من أن تُشاهد بالضوء العادي. فعلى سبيل المثال ، يُكوّن الهواء النقي (المؤلف بشكل رئيس من مزيج متجانس للآزوت والأكسجين والهيدروجين) والسكر المنحل في الماء ، وخليطة البراس Brass (النحاس والزنك) مزائج متجانسة أو محاليل. هناك العديد من المواد التي تكون في الطبيعة صرفاً (نقي -Pure-) كالذهب والألماس والكبريت ؛ ولكن هذه المواد تشكّل حالات خاصة ، الشكل-14. الشكل-14- مواد نقية باتجاه اليسار من الأسفل هي : الكبريت والألماس والذهب.



نحن نعيش في عالم المزائج فجميع الأشياء الحية من حولنا والهواء الذي نستنشق والغذاء الذي نتناوله والكثير من منتجات التكنولوجيا هي مزائج.

يوضح الشكل-15 مخططاً لمكونات المادة والعلاقة بين المزائج والأصناف المادية النقية.

الشكل-15- مخطط تقسيم المواد إلى نقية و مزائج.



وكما يتبين من المخطط أعلاه ، فإن المادة يمكن أن تكون بإحدى حالاتها الثلاث (غاز ، سائل ، صلب) وقد تكون هذه المادة مزيجاً يمكن الحصول منها على مواد نقية بطرائق الفصل الفيزيائية المختلفة. ومن جهة أخرى فإنه يمكن للمزائج أن تكون متجانسة أو غير متجانسة. كما يمكن للمواد النقية أن تكون عناصر كيميائية أو مركبات كيميائية نستحصل منها على العناصر الكيميائية بالتفاعلات الكيميائية المعروفة.

## 10. The Changes of Phases

### 10- تحولات الأطوار

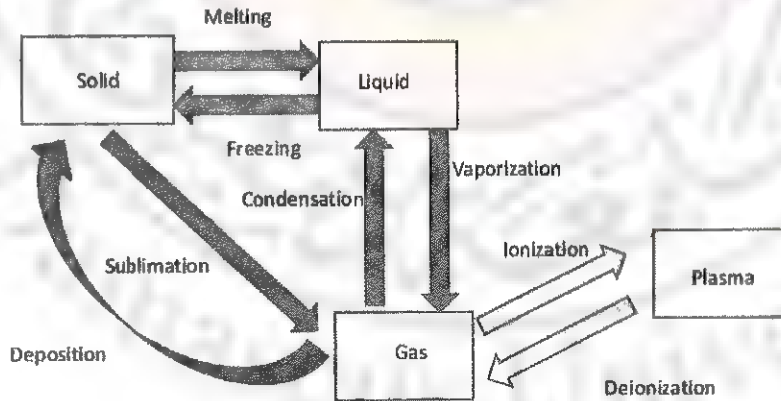
يمكن للمادة الواحدة أن تتحول من حالة فيزيائية إلى أخرى ؛ ويقال عندئذ بأن المادة قد انتقلت من طور إلى آخر. فعلى سبيل المثال ، إذا أخذنا قطعة جليد من البرّاد ووضعناها في جو الغرفة لمدة من الزمن (أو قمنا بتسخينها بلطف) فإن حالتها ستتغير من الحالة الصلبة (للماء الجليد) إلى الحالة السائلة (الماء).

وبتعبير آخر فإنها ستنتقل من الطور الصلب إلى الطور السائل ويُقال عن هذا التحول عملية الإنصهار -Melting Process ، وتكون العملية المعاكسة تصلب - Hardening. وإذا ما تابعنا التسخين ، في مثالنا السابق فإن الماء سينتقل من جديد من الطور السائل إلى طور البخار (الحالة الغازية) ويُقال عن هذا التحول عملية التبخر -Vaporization Process ، وتكون العملية المعاكسة تكاثف أو إسالة أو تمييع - Condensation.

ويمكن لبعض المواد أن تنتقل مباشرة من الحالة الصلبة إلى الحالة الغازية أو بالعكس دونما المرور بالحالة السائلة حيث يُقال عن هذا التحول عملية التصعد أو التسامي - Sublimation Process ؛ ومثال ذلك عند تركنا كرية نفتالين بين ثيابا السجاد أو الثياب فإنها ستنتصد مباشرة ؛ وكذلك يحدث إذا ما سُخِنت قطعة من اليود الصلب. ويقدم المخطط الآتي أدناه فكرة واضحة عن ذلك.

الشكل-16- مخطط تغيرات الأطوار.

## Phase changes of matter



## 11- Ussing Unites Systemes      11- جمل الواحدات المستخدمة

تصادفنا أثناء دراستنا في مجال الكيمياء أربعة مقادير رئيسية هي :

الحجم - Volume والضغط - Pressure ودرجة الحرارة Temperature بالإضافة إلى كمية المادة Quantity.

يُعبّر عن كمية المادة في الكيمياء بالمول ، ويمكن أن يُشار إليها بمقادير أخرى كالكتلة أو التركيز. يوجد العديد من جمل الواحدات المستخدمة في قياس المقادير في مختلف العلوم. وفيما يلي أهم جمل القياس المستعملة في الكيمياء.

### I- الجملة المترية - metric system

وتقوم على المتر كواحدة للطول أساساً ، واقترحت الجملة المترية لأول مرة في اجتماع المجلس الوطني الفرنسي عام 1790، وخضعت بعد ذلك لتعديلات كثيرة.

### II- جملة الواحدات الدولية SI - International Unites System

تمثل توسعة للجملة المترية ، وهي أهم الجمل والأكثر انتشاراً واستخداماً ، وقد تم اعتمادها في المؤتمر الدولي العام الحادي عشر للمقاييس والأوزان عام 1960. وهي قائمة على سبعة مقادير أساسية ؛ يمثل كل منها مقدراً فيزيائياً محدداً. والمقادير السبعة هي :

الطول - Length (meter) والكتلة - Mass (kilogram) والزمن - Time (second) ودرجة الحرارة - Temperature (Kelvin) وكمية المادة - Amount of Substance (mole) والتيار الكهربائي - Electric Current (Ampere) وأخيراً شدة الإضاءة - Luminous Intensity (candela).

وقد عرّف كل من هذه المقادير بشكل دقيق ، كما هو موضح فيما يلي. ويبين الجدول-2 هذه المقادير .

الجدول-2- معطيات القياس الأساسية لجملة الوحدات الدولية.

القياس	الكتلة	الطول	الزمن	درجة الحرارة	كمية المادة	شدة التيار	شدة الإضاءة
الواحدة	كيلوغرام	متر	ثانية	كلفن	مول	أمبير/كولون	قنديل
الرمز	kg	m	s	K	mol	C/A	ca

إن الوحدات الخمس الأولى في الجدول-2 مفيدة في الكيمياء العامة على نحو دقيق ؛ وقد عرّفت على النحو الآتي :

1<sup>°</sup> - المتر - عرّف عام 1960 على أنه الطول الموجي لخط محدد من الطيف الصادر عن نظير عنصر الكريبتون-86 الذي يساوي 1,650,763.73.

2<sup>°</sup> - الكيلوغرام - كتلة سبيكة اسطوانية مصمتة قطرها 39 mm وارتفاعها 39 mm مكونة من البلاتين والإيريديوم بنسبة 90% Pt و 10% Ir محفوظة في درجة الصفر المئوي في دائرة المقاييس والموازين بمدينة بولدر - ولاية كولورادو الأمريكية.

3<sup>°</sup> - الثانية - أعيد تعريفها عام 1967 على أنها المدة المساوية لـ 9,192,631,770 دوراً لخط محدد من طيف المايكرويف لنظير عنصر السيزيوم-133.

4<sup>°</sup> - الكلفن - جزء من 373.15 جزء الفاصل في درجات الحرارة بين الصفر المطلق والنقطة الثلاثية للماء.



5- المول - كمية المادة التي تحتوي على العدد الكبير من الذرات في 0.012 kg لنظير عنصر الكربون-12 (أي 12 g من ذرات  $^{12}\text{C}$ ).

### III- الجملة السغئية

بالإضافة لجملة وحدات القياس الدولية هناك الجملة السغئية التي تعتمد السنتيمتر كوحدة للطول والغرام كوحدة للكتلة (الوزن) والثانية كوحدة للزمن ودرجة السيلزيوس كوحدة لدرجة الحرارة.

### IV- الجملة المطئية

وهناك أيضاً الجملة المطئية التي تتخذ المتر وحدة للطول ، والطن وحدة للوزن ، والثانية وحدة للزمن.

### V- الجملة البريطانية

تتخذ الياردة (أو الميل) كوحدة للطول ، والباوند (أو اللبيرة) كوحدة للوزن. نلزمنا وحدات قياس أخرى غير السبع الأساسية آنفة الذكر ، والتي ندعى الوحدات المشتقة ؛ كالمساحة والحجم والسرعة والتسارع والقوة والضغط والعمل ، .... إلخ.

يبين الجدول-3 التالي بعض معطيات القياس المشتقة لجملة الوحدات الدولية. ومن بين الوحدات المشتقة :

الضغط - Presur والعمل - Work والاستطاعة - Capacity والشحنة الكهربائية - Electrical Charge والكمون الكهربائي - Common-Electrical ؛ بالإضافة إلى الكثافة - Density واللزوجة - Viscosity والتوتر السطحي - Surface Tension ..... إلخ.

الجدول-3- المقادير المشتقة في جملة الواحدات الدولية.

$\text{Pa} = \text{N.m}^{-2}$	$P$	القوة / متر مربع	الضغط
$\text{J} = \text{N.m}$	$W$	القوة $\times$ الانتقال	العمل
$C = A.s$	$q$	شدة التيار $\times$ الزمن	الشحنة
$V = \text{J.C}^{-1} = \text{J.A}^{-1}$	$V$	العمل / الشحنة = العمل / شدة التيار	الكهول
$W = \text{J.s}^{-1}$	-	العمل / الزمن	الإستطاعة
$\text{Kg/ m}^3$	$d$	الكتلة / الحجم	الكثافة
$P = \text{Pa. s}$	$\eta$	(القوة / السطح) $\times$ مقلوب تدرج السرعة	اللزوجة
$\text{N/m}$	$\gamma$	القوة / الطول	التوتر
$\text{J/m}^2$		العمل / السطح	السطحي

من المفيد والضروري معرفة واحداث قياس كل من الحجم والضغط لكثرة تكرار استخدامهما في مختلف جمل القياس ، إضافة إلى الربط بينهما.

يبين الجدول-4- ذلك في مختلف جمل الواحدات المستخدمة.

الجدول-4- واحداث قياس كل من الحجم والضغط في مختلف واحداث القياس.

الضغط	الحجم	
$\text{Pa} = \text{N/m}^2$	$\text{m}^3 = 10^3 \ell$	الجملة المترية
$1 \text{ Torr} = 1 \text{ mmHg}$	$1 \text{ m}^3 = 10^6 \text{ m}\ell = 10^6 \text{ cm}^3$	الجملة الدولية
$1 \text{ Pa} = 10^{-1} \text{ dyn/cm}^2$	$\text{cm}^3$	الجملة السغنية
$1 \text{ atm} = 76 \text{ cmHg} = 760 \text{ mmHg}$	$1 \ell = 10^3 \text{ cm}^3 = 10^3 \text{ m}\ell$	الجملة الشائعة
$1 \text{ atm} = 101.3 \text{ kPa}$	$\ell$	
$1 \text{ atm} = 1.013 \times 10^5 \text{ kPa}$	$1 \text{ qt} = 946.34 \text{ m}\ell$	الجملة البريطانية
$1 \text{ bar} = 10^5 \text{ kPa}$	$1 \text{ gal} = 378.54 \ell$	

كثيراً ما تصادفنا قيم كبيرة على نحوٍ كافٍ ، أو قيم صغيرة إلى حدٍ ما ؛ ومن الحفاظ على دقتها وعدم إضاعة الوقت في كتابتها نلجأ إلى استخدام الطرق الرياضية المختصرة والمعبرة في ذات الوقت عن القيم الحقيقية لتلك الأعداد. ويتم ذلك باستخدام بادئات ذات أس موجب للأعداد الكبيرة نسبياً (مضاعفات عشرية) ؛ أو بادئات ذات أس سالب للأعداد الصغيرة نسبياً (كسور عشرية أم مضاعفات).

وفيما يلي الجدول-5 الذي يوضح المضاعفات العشرية (الأسية الموجبة) وإلى جانبها نقيضها الكسور العشرية (الأسية السالبة :اختصاراً المضاعفات).  
الجدول-5- المضاعفات الأسية ونقيضاتها المضاعفات (بالنسبة للمتر).

المضاعفات	التسمية /البادئة	المضاعفات	التسمية /البادئة
$10^1$	ديكا (متر) / da(m)	$10^{-1}$	ديسي (متر) / d(m)
$10^2$	هكتو(متر) / h(m)	$10^{-2}$	سنتي (متر) / c(m)
$10^3$	كيلو (متر) / k(m)	$10^{-3}$	ميلي (متر) / m(m)
$10^6$	ميغا ..... / M(...)	$10^{-6}$	ميكرو (متر) / $\mu$ (m)
$10^9$	غيغا ..... / G(...)	$10^{-9}$	نانو (متر) / n(m)
$10^{10}$	-	$10^{-10}$	الأنغستروم / A°(-)
$10^{12}$	تيرا ..... / T(...)	$10^{-12}$	بيكو (متر) / p(m)
$10^{15}$	بيتا ..... / B(...)	$10^{-15}$	فيمتو (متر) / f(m)
$10^{18}$	اكسا ..... / E(...)	$10^{-18}$	أتو (متر) / a(m)

وفيما يلي أسماء الأعداد (الفاكية) الضخمة ذات الحجم الكبير في الكتابة:

ألف : ألف واحد ،	أي : $10^3 = 1000$
مليون : ألف ألف ،	أي : $10^6 = 1,000,000$
بليون : ألف مليون ،	أي : $10^9 = 1,000,000,000$
تريليون : ألف بليون ،	أي : $10^{12} = 1,000,000,000,000$
كدريليون : ألف تريليون ،	أي : $10^{15} = 1,000,000,000,000,000$
كوينتيليون : ألف كدريليون ،	أي : $10^{18} = 1,000,000,000,000,000,000$
سيستيكيون : ألف كوينتيليون ،	أي : $10^{21}$
سيتيليون : ألف سيستيكيون ،	أي : $10^{24}$
اوكتليون : ألف سيتيليون ،	أي : $10^{27}$
تونيليون : ألف اوكتليون ،	أي : $10^{30}$
ديكليون : ألف تونيليون ،	أي : $10^{33}$
كوكل : googol ،	أي : $10^{100}$

كوكلبلبكس عدد خرافي لا يتسع لكتابته الكون.

## Chapter-2: Structure of the Matter

### 1- تمهيد تاريخي 1. Historical Introduction

لقد توصل علماء الإغريق القدماء إلى أن فكرة تقسيم المادة عملية محدودة ومتناهية ؛ وقد سمّوا أصغر جزء توصلوا إليه بـ Atom ويعني الجزء الذي لا ينقسم. ولقد تواصلت الأبحاث بعد ذلك ، وأتخذت مساراً علمياً أكثر جدية مع بدء الثورة الصناعية في أوروبا. ومع نهاية القرن التاسع عشر تمّ الإقلاع نهائياً عن فكرة الجزء الذي لا ينقسم ، حيث في :

▪ 1803 أحيى J. Dalton فكرة الذرة رابطاً وجود العناصر التي لا يمكنها أن تنفك كيميائياً بفكرة الذرات غير القابلة للانقسام. تتألف المواد من ذرات محددة الهوية ، ومنها تتشكل المركبات.

▪ 1896 اكتشف الفرنسي Becquerel النشاط الإشعاعي في خامات اليورانيوم الموجودة في الطبيعة.

▪ 1903 درس الزوجان Marie – Pierre Curie النشاط الإشعاعي واكتشفا عنصر الراديوم الذي ينشطر تلقائياً إلى الرصاص والهليوم.

▪ 1911 توصل الإنكليزي E. Rutherford إلى المعرفة الأولى لبنية الذرة ، فقد قال بأن الذرة تتألف من نواة مركزية يُحيط بها غلاف الكتروني وتتركز معظم كتلة الذرة في نواتها (رغم صغر حجمها) وشحنتها الموجبة.

▪ 1913 خرج الدانمركي N. Bohr بتصوّر لنموذج الذرة (مبني على مبادئ نظرية) يقوم على أن الذرة تتألف من نواة مركزية ذات شحنة موجبة ويحيط بها غلاف الكتروني تتحرك عليه الإلكترونات السالبة في مدارات دائرية.

• 1916 طور الفيزيائي الألماني Summerfield نموذج بور للذرة بافتراض المدارات التي تسير عليها الإلكترونات تكون أحياناً دائرية وأحياناً اهليلجية.

• 1924 أكد الفرنسي De Brogie على الطبيعة المزدوجة للإلكترون (فالإلكترون ذو طبيعة موجية لأنه يهتز ، وهو أيضاً ذو طبيعة مادية لأنه يملك كتلة). وبناءً عليه فقد توصل دوبري استناداً لمبادئ الميكانيك الموجي المكتشفة لاحقاً من قبل الرياضي النمساوي Schroedinger إلى ما يسمى بنموذج الذرة الموجي (أو نموذج الذرة الكمي).

لا يعكس أي من النماذج المقترحة وحده الحقيقة على نحو تام ، وإنما يعكس فقط سمات جوهرية محددة ومن وجهة نظر علمية معينة. فقد كان نموذج بور ولكثير من العقود أهم وسيلة مساعدة لتفسير الروابط الكيميائية ؛ ففي حين أن التصور بأن الإلكترونات تتحرك على مسارات محددة حول النواة دونما تحديد شكلها لا يوضح الكثير من الحقائق العلمية بدقة وعلى نحو كافٍ (نموذج دالتون للذرة) ؛ فإن نموذج المدارات الاهليلجية يوضح ، بشكل جلي وبناءً ، الغلاف الإلكتروني اعتماداً على مبادئ ميكانيك الكم (نموذج سمرفيلد).

تعد نظرية دالتون الذرية من أولى النظريات العلمية حول بنية الذرة. ففي عام 1803 أعاد إلى الأذهان جون دالتون - (1766-1844) J. Dalton فكرة الذرات ، وربط دالتون وجود العناصر التي لا يمكنها أن تتفكك كيميائياً بفكرة الذرات غير القابلة للانقسام. فالمركبات التي يمكنها أن تتحطم إلى مادتين جديدتين أو أكثر يجب أن تحتوي على نوعين (مختلفين) أو أكثر من الذرات. ولقد ذهب دالتون أبعد من ذلك ، حيث قال إن كل نوع من الذرات يجب أن يملك خواصه الذاتية في كتلة محددة و متميزة.

تسمح هذه الفكرة النظرية بالتفسير الكمي لكتل العناصر المختلفة التي تتحد كيميائياً لتشكّل ما يدعى بالمركبات.



## 2. Dalton's Atom Theory

## 2- نظرية دالتون في الذرة

تعدّ نظرية دالتون في الذرة إحدى أهم النظريات في بنية الذرة. وتقوم نظرية دالتون الذرية على الإفتراضات الآتية :

1- تتألف جميع المواد من الذرات. وتكون هذه الذرات غير قابلة للانقسام- Indivisible وكذلك فإنها غير قابلة للانهدام- Indestructible فهي جسيمات البناء الأساسية في الكيمياء.

2- تكون جميع ذرات العنصر الواحد ذاتها سواء من حيث الكتلة أو الخواص.

3- تتشكل المركبات من اتحاد نوعين مختلفين أو أكثر من الذرات. وتتحد الذرات بأصغر نسبة لأعداد كاملة (يمكن أن يتحد جزيء من A مع جزيء من B ، أو جزيئان من A مع جزيء من B ، أو جزيء من A مع جزيئين من B).

4- تعتبر الذرات وحدات التغير الكيميائي. فالتفاعل الكيميائي يجري على صورة اتحاد أو انفصال ، أو إعادة ترتيب للذرات ؛ ولكن الذرات لا تخلق ولا تفنى ؛ كما أنها لا تنقسم إلى أجزاء أو تتحول إلى أنواع ذرية أخرى خلال التفاعل الكيميائي.

لقد كانت نظرية دالتون الذرية مهمة ، لأنها اقترحت قانوناً جديداً ، وحفّزت نظرية دالتون ومعاصريه للقيام بعملٍ كبير من الأبحاث ؛ ومن ثمّ فإنها أسهمت في مسيرة التطور العلمي لاحقاً.

ولقد نالت أفكار دالتون القبول من قبل الأوساط العلمية حينئذٍ ، لأنها مكّنت من شرح العديد من القواعد أو القوانين العلمية التي كانت معروفة عندما اقترح نظريته الذرية.

فقبل سنوات من ذلك توصل أنتوني لافوازييه (1743-1794) -A. Lavoisier إلى قانون مصونية المادة -Conservation of Matter.

إن البندين الثاني والرابع من نظرية دالتون الذرية يتضمنان قانون مصونية المادة. فإذا أخذ كل نوع ذري كتلة محددة ومتميزة ، وإذا تواجد العدد نفسه بالضبط لكل نوع من الذرات قبل التفاعل وبعده فيجب أن تكون الكتل ذاتها قبل التفاعل وبعده. كانت نظرية دالتون قادرة على شرح الحقيقة الكيميائية الكمية لانحفاظ المادة.

عُرف قانون آخر في زمن دالتون هو قانون النسب المحددة – Law of definite Proportions المقدم من قبل الكيميائي الفرنسي جوزيف بروسث – Joseph Proust (1754-1826) الذي ينص على أن العناصر الكيميائية تتحد بنسب ثابتة لتشكيل المركبات المختلفة.

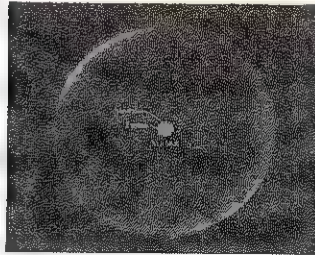
وباستخدام هذا النمط من التفكير استطاع دالتون من تحديد أي الذرات هي الأثقل من الأخرى ، وكم من العناصر يمكن أن يتوقع لتتحد بعنصر آخر في المركب الواحد.

### 3. Structure of Atom

### 3- بنية الذرة

تتألف الذرة وفقاً لنظرية رذرفورد من نواة مركزية يحيط بها غلاف الكتروني كما هو موضح في الشكل-1.

الشكل-1- بنية الذرة.



وبذلك تتكون ذرة أي عنصر من بروتون أو أكثر (مشحون إيجاباً) وعدد أقل عادة من النوترونات (غير المشحونة) مكتظة في نواة صغيرة إلى حد بعيد.

وتكون أي نواة معتدلة كهربائياً ، أي يكون عدد الإلكترونات مساوٍ إلى عدد البروتونات.

### 3-1- الغلاف الإلكتروني 3.1. Electronic Shell

يتألف الغلاف الإلكتروني من الإلكترونات - **Electrons** ، وهي جسيمات عنصرية ذات شحنة سالبة وتتمتع بخواص مادية وموجية.

تبلغ كتلة الإلكترون :  $m_e = 9.1095 \times 10^{-28} \text{ g}$

ويأخذ شحنة كهربائية :  $q_e = -1.6022 \times 10^{-19} \text{ C}$

#### 3-1-1- الإلكترونات 3.1.1. Electrons

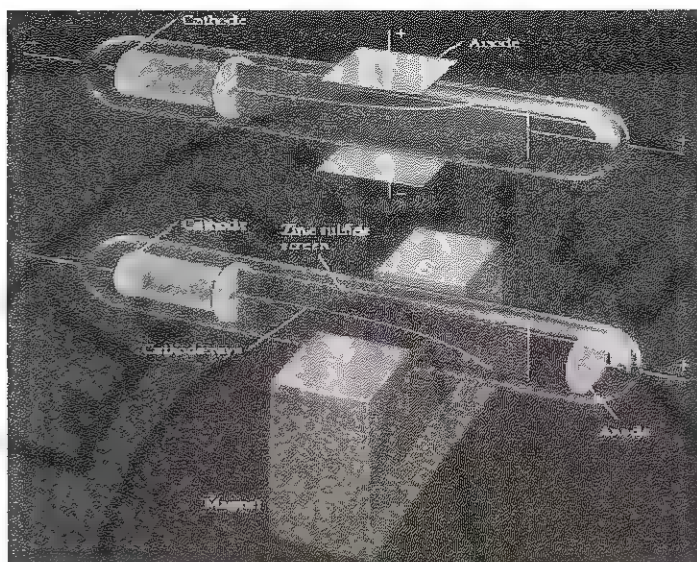
لدى إمرار تيار كهربائي عبر محلول لمركب أيوني - باستخدام تقنية التحليل الكهربائي - يمكن أن يتسبب بتفاعل كيميائي كالتحليل الغلفاني للذهب أو الفضة على معدن آخر ، أو إنتاج الكلور من كلور الصوديوم.

في عام 1833 بين العالم مايكل فارادي - (1791-1867) **M. Faraday** أن ذات التيار تتسبب بترسب كميات مختلفة من معادن مختلفة ؛ وأن تلك الكميات ترتبط بالكتل النسبية لذرات تلك العناصر.

ولقد فسرت تلك التجارب الذرات بانها جسيمات أساسية للعنصر وأن الجسيم الأساسي للكهرباء يجب أن يتواجد فيها ، وقد دعي بالإلكترون.

وجاء الدليل الآخر بأن الذرات مؤلفة من جسيمات أصغر من تجارب على أنابيب الزجاج التي أزيل منها معظم الهواء ، والتي تحوي قطعة معدن مسدودة من الطرفين تدعى الإلكترون ، انظر الشكل-2.

الشكل-2- انحراف أشعة الكاثود (المهبطية) بتأثير الحقل الكهربائي (أعلى) والمغناطيسي (أسفل).



عندما يطبق فرق كمون عالٍ بشكل كافٍ على الألكترودين تتدفق حزمة من أشعة لجسيمات تدعى الأشعة المهبطية (Cathode Rays) تجري من الألكترود المشحون سلباً (المهبط : Cathode) إلى الألكترود المشحون إيجاباً (المصعد : Anode).

لدى تطبيق حقل كهربائي خارجي تنحرف الأشعة المهبطية باتجاه القطب الموجب. ولدى تطبيق حقل مغناطيسي تنحرف الأشعة المهبطية عن مسارها المستقيم الاعتيادي إلى مسارٍ منحني. وفي كلا الحالتين يتعلق الانحناء بكتلة جسيمات الأشعة المهبطية وسرعتها وبشدة الحقل.

تسير الأشعة المهبطية في خطوط مستقيمة ملقاة ظلالاً دقيقة ومتسببة في تألق الغازات والمواد المفلورة ؛ كما تؤدي إلى تسخين المواد المعدنية إلى درجة الاحمرار. ويمكنها أيضاً أن تنحرف بالحقل المغناطيسي ، وتنجذب إلى الصفائح المشحونة إيجاباً.

وعندما تصدم الأشعة المهبطية الشاشة المفلورة يصدر الضوء في سلسلة من الومضات الخفيفة. وهكذا فإن الأشعة المهبطية هي شعاع من الجسيمات المشحونة سلباً يعطي ضوءاً عندما تضرب الشاشة المفلورة. وتستخدم الأشعة المهبطية الآن في صناعة ما يُسمى بالمدافع الإلكترونية المستخدمة في أنابيب شاشات التلفزيون وشاشات الكمبيوتر (CRT) ويدخل ضوء النيون والأضواء المفلورة ضمن الأشعة المهبطية.

### 3.2. Nucleus of Atom

### 3-2- نواة الذرة

تتألف نواة أي ذرة من نوعين رئيسيين من الجسيمات العنصرية : هما البروتونات والنترونات.

البروتونات - Protons وهي جسيمات عنصرية ذات شحنة موجبة تساوي وتعاكس شحنة الإلكترونات ، وتساوي كتلة البروتون :

$$m_p = 1.6726 \times 10^{-24} \text{ g}$$

النترونات - Neutrons وهي جسيمات عنصرية معتدلة الشحنة كتلتها أكبر قليلاً من كتلة البروتونات ، حيث تبلغ كتلة النترون :

$$m_n = 1.6750 \times 10^{-24} \text{ g}$$

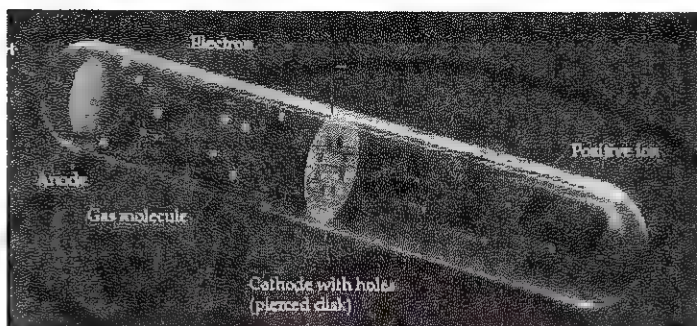
#### 3.2.1. Protons

#### 3-1-2- البروتونات

عندما يُطبق كمون كهربائي عالٍ على الأنبوب ، يمكن أن ترصد الأشعة المهبطية كما في أي أنبوب أشعة مهبطية ؛ ولكن بوجود كاثود متقّب يرصد نوعاً مختلفاً للأشعة. ولأن هذه الأشعة تتجذب نحو الصفيحة المشحونة سلباً ، فيجب أن تتألف من جسيمات مشحونة إيجاباً ، انظر الشكل-3.



تصطدم الإلكترونات بجزيئات الغاز وتنتج أيونات موجبة تتجذب إلى الكاثود  
الشكل-3- أنبوب الأشعة المهبطية ذات الكاثود المثقوب.



السالبة (المهبط). وتمر بعض الأيونات الموجبة عبر الثقوب ، وتشكل الأشعة الموجبة (المسماة بالأشعة القنوية). وكما في الأشعة المهبطية فإن الأشعة المصعدية (الأشعة الموجبة) ولكن أقل بكثير من أجل قيمة معطاة للحقل ، لأن الجسيمات الموجبة تكون أثقل بكثير.

يعطي كل غازٍ مستخدم في الأنابيب نسبة مختلفة للشحنة إلى الكتلة للجسيمات المشحونة إيجاباً (بعكس الأشعة المهبطية التي تعطي النسبة نفسها ، بغض النظر عن الغاز المستخدم. ولدى استخدام غاز الهيدروجين فإنه يستحصل على أكبر نسبة للشحنة إلى الكتلة ، وهذا يشير إلى أن الهيدروجين يعطي جسيمات موجبة ذات كتلة أقل. وقد اتخذت هذه الجسيمات الأساسية المشحونة إيجاباً الشحنات الأولية في البنية الإلكترونية ودعيت فيما بعد من قبل رذرفورد بالبروتونات (تعني بروتون بالإغريقية الجسيم الأولي الموجب). وتعرف كتلة البروتون من التجربة على أنها تساوي إلى :  $m_p = 1.6726 \times 10^{-24} \text{ g}$

تساوي شحنة البروتون شحنة الإلكترون قيمةً وتعاكسها إشارة ، أي : +1.



لأن الذرات عادة لا تملك شحنات ، فإن عدد كل من البروتونات والإلكترونات يجب أن يكون متساوياً. وتملك معظم الذرات كتلاً أكبر قليلاً من كتلتها المتوقعة على أساس عدد بروتوناتها وإلكتروناتها فقط. وهذا يعني أن جسيمات غير مشحونة يجب أن توجد في الذرة . ولأن هذا الصنف الثالث من الجسيمات لا يملك أي شحنة على الإطلاق ، فإنه لا يمكن استخدام طرق اعتيادية لكشفها.

في عام 1932 ، وبعد سنوات عديدة من اكتشاف البروتون ، ابتكر الفيزيائي البريطاني جيمس شادويك- (1891-1974) **J. Chadwick** تجربة ذكية أنتجت هذه الجسيمات المتوقعة أنها معتدلة. ولقد أصبح الآن معلوماً أن هذا الجسيم الأولي والمدعو بالنوترون لا يملك أي شحنة كهربائية ، وتبلغ كتلته  $m_n = 1.6750 \times 10^{-24} \text{ g}$  ، وهي قريبة جداً من كتلة البروتون.

ملاحظة -1- في أية ذرة يكون عدد الإلكترونات مساوياً عدد البروتونات ، وبذلك تغدو الذرة معتدلة كهربائياً.

ملاحظة -2- إن قطر الغلاف الإلكتروني يعني قطر الذرة ( $2R$ ) ، ويكون نصف قطر الذرة من مرتبة  $10^{-10} \text{ m}$  ؛ وبالمقابل فإن نصف قطر نواة الذرة ( $r$ ) يكون من مرتبة  $10^{-14} \text{ m}$ . وبالتالي يمكن الاستنتاج بأن حجم الذرة يكون أكبر من حجم نواتها بـ  $10^{12}$  مرة.

ملاحظة -3- تعدّ ذرة الهيدروجين أخف الذرات ، فهي تتألف من إلكترون وحيد يدور على محيطها ، بالإضافة إلى بروتون وحيد في نواتها ؛ وبالتالي فإن معظم كتلة الذرة يتمركز في نواتها بحيث :  $(m_p/m_e) = 1836$  وهكذا يمكن القول عموماً بأن معظم كتلة الذرة تتمركز في نواتها.

ملاحظة -4- تتعلق كتلة أي نواة بعدد كل من البروتونات والنيوترونات ، في حين تتعلق شحنتها بعدد البروتونات فقط.

#### 4. Nucleus of the Atom

#### 4- مكونات نواة الذرة

افترض تومسون أن الذرة عبارة عن كرة مادية داخلها مشحون إيجاباً ويدور حولها الإلكترونات في حلقات ، ولكن :

كم من الإلكترونات يدور داخل هذه الكرة ؟

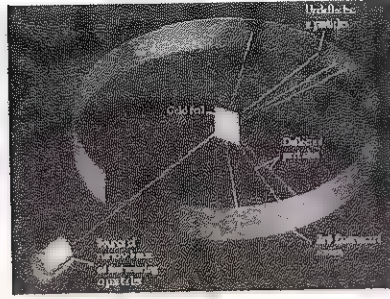
من أجل الإجابة على هذا السؤال، سلّط تومسون وطلابه حزمة من الإلكترونات على صفيحة معدنية رقيقة جداً. وقد توصلوا إلى نتيجة مفادها أنه عندما تجتاز الحزمة الصفيحة الرقيقة فإن إلكتروناتها قد تصادف عدداً كبيراً جداً من الإلكترونات داخل الذرات مما يؤدي إلى ارتدادها. وبالفعل يلاحظ انحراف طفيف للحزمة عن مسارها المستقيم عند كل اصطدام لحزمة الإلكترونات المسلّطة مع إلكترونات الذرة. يرتبط مدى الانحراف بعدد الإلكترونات الكلي في الذرة. وفعلاً لم يلاحظ تومسون الانحراف لأنه كان أصغر مما يتوقع. فقد كان تومسون وطلابه مرغمين على تعديل تخمينهم لعدد الإلكترونات ، ولكن ليس لنموذج الذرة.

أخيراً في عام 1910 قرر إرنست رذرفورد - **E. Rutherford** أن يختبر نموذج تومسون. ولقد اكتشف رذرفورد قبل ذلك أن الأشعة المكوّنة من جسيمات مشحونة إيجاباً تملك نفس الكتلة كما لذرات الهليوم. وكان ردّه أنه إذا كان نموذج تومسون صحيحاً، فإن حزمة هذه الجسيمات المادية يمكن أن تنحرف قليلاً عندما تمرر عبر الذرات في صفيحة رقيقة جداً من الذهب.

وضع مساعدو رذرفورد ، هانس غايغر - **H. Geiger** و إرنست مارسدين

**E. Marsden-** مخططاً لجهاز موضح بالشكل-4 يرصد ما يحدث عندما تضرب الجسيمات الرقيقة المدروسة. حيث تسقط حزمة من الجسيمات المشحونة إيجاباً على قطعة رقيقة جداً من الذهب.

الشكل-4- الترتيب العملي لتجربة رذرفورد.



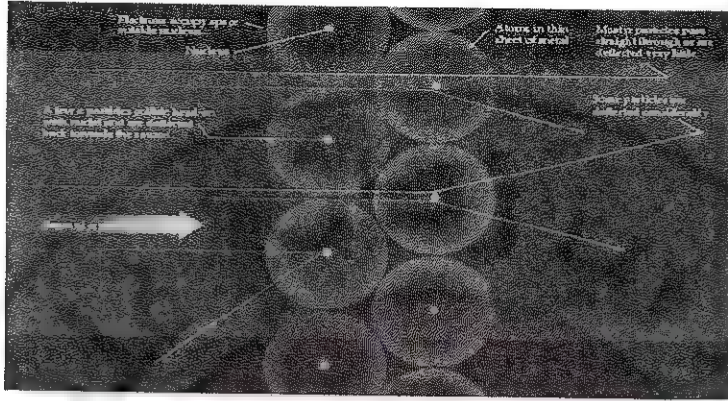
وتُستخدم شاشة مشعة (بكبريت الزنك  $ZnS$ ) يسقط عليها شعاع ضوئي لكشف الجسيمات المرتدة عن الرقيقة. فيلاحظ أن معظم الجزيئات تعبر بشكل مستقيم ، وبعضها الآخر ينحرف لبعض المدى ، وقليل منها يرتد للخلف.

إن معظم الجسيمات تقريباً تمر بشكل مستقيم ، ولكن غايغر ومارسدين دهشا لوجود جسيمات قليلة جداً قد انحرفت عبر زوايا كبيرة وارتدت بشكل مستقيم. والسبيل الوحيدة لتفسير ذلك كان بطرح نموذج تومسون جانباً ، والاستنتاج بأن جميع الشحنة ومعظم كتلة الذرة يتمركز في حجم صغير منها. لقد دعى رذرفورد هذا اللب الصغير للذرة بالنواة (الشكل-5) ، وتشغل الإلكترونات باقي الحيز في الذرة.

حسب كل من رذرفورد و غايغر و مارسدين ، من خلال نتائجهم ، الشحنة الموجبة على نواة الذهب وكانت في المجال  $100 \pm 20$  من وحدات الشحنة :

$1.6 \times 10^{-19} \text{ C}$ . وتملك هذه النواة نصف قطر بحدود  $10^{-12} \text{ cm}$ .

الشكل-5- تفسير رذرفورد لنتائج التجربة التي قام بها كل من غايغر ومارسدين.



والقيم المعروفة حديثاً لهذه النتائج هي 79 من وحدات الشحنة :  $1.6 \times 10^{-19} \text{ C}$  وحوالي  $10^{-13} \text{ cm}$  لنصف القطر؛ الأمر الذي يجعل النواة أصغر بحوالي  $10^5$  مرة من ذرتها. وهكذا أصبح معلوماً أن نواة الذرة (أو اللب) تحوي على معظم الكتلة وكل الشحنة الموجبة ، ويكون نصف قطرها أصغر بحوالي مائة ألف مرة من نصف قطر الذرة ذاتها. تتشكل البروتونات والنيوترونات نواة الذرة. وتشغل الإلكترونات المشحونة سلباً معظم حجم الذرة ، ولكنها تساهم بكتلة صغيرة جداً. ولأن أي ذرة لا تملك أية شحنة كهربائية إجمالية فإن عدد الإلكترونات خارج النواة يجب أن يساوى عدد البروتونات داخل النواة.

يعتبر الكيميائيون الإلكترونات الجزء الأكثر أهمية في الذرة ؛ لأنها الجزء الأول من الذرة الذي يتصل بذرة أخرى. فالإلكترونات تضبط بشكل كبير الاتحاد الكيميائي بين الذرات (التفاعلات).

بيّنت التجارب في بدايات القرن العشرين أن الإلكترونات سالبة الشحنة تشغل الفضاء خارج النواة. ولكن ترتيب الإلكترونات لم يكن معلوماً أبداً بالنسبة إلى رذرفورد أو غيره من فيزيائيي زمانه ، ولكنه أصبح معروفاً فيما بعد.

#### 4.1. Nucleons

#### 1-4 - النيوكليونات

تتكون نوى ذرات جميع العناصر من نفس النيوكليونات. والنيوكليونات هي أحجار البناء في نوى الذرات. ويوجد نوعان من النيوكليونات هما البروتونات والنترونات. ويشير عدد البروتونات إلى رقم شحنة النواة ويساوي عدد إلكترونات الذرة الذي يطبع الخواص الكيميائية للعنصر المعني. وهكذا نستنتج أن جميع ذرات أي عنصر تملك رقم الشحنة نفسه ، في حين تملك ذرات أي عنصرين مختلفين شحن مختلفة.

تترتب العناصر الكيميائية الـ 111 في نظام دوري متسلسل بحسب ازدياد رقم الشحنة الذي يدعى أيضاً عدد الترتيب أو العدد الذري.

ويبتدئ الجدول الدوري بالهيدروجين (1) H ثم الهليوم (2) He فالليثيوم (3) Li والبيريليوم (4) Be فالبور (5) B والكربون (6) C فالأزوت (7) N والأوكسجين (8) O فالفلور (9) F وأخيراً النيون (10) Ne.

#### 4.2. Nucleons & Mass Number - 2-4 النيوكليونات - وعدد الكتلة

في حين أن عدد البروتونات يزداد من عنصر إلى آخر بمقدار بروتون واحد فإن عدد النترونات لا يزداد بهذا الشكل. كما يوضح الجدول-1. ملاحظة -5 - يساوي عدد النيوكليونات الذي تملكه ذرة أي عنصر إلى الكتلة المقربة لذرة هذا العنصر.

- مثال : - الكتلة الذرية لـ  $^1\text{H}$  هي 1.008 وعدد نيوكليوناته هو 1 .
- و - الكتلة الذرية لـ  $^{12}\text{C}$  هي 12.010 وعدد نيوكليوناته هو 12 .
- و - الكتلة الذرية لـ  $^{16}\text{O}$  هي 15.9994 وعدد نيوكليوناته هو 16 .



الجدول-1- تسلسل أعداد النيوكليونات للعناصر العشر الأولى من الجدول الدوري.

العنصر	رمزه	عدد بروتوناته p	عدد نتروناته n	مجموع نكليوناته (p+n)
الهيدروجين	H	1	0	1
الهيليوم	He	2	2	4
الليثيوم	Li	3	4	7
البيريليوم	Be	4	5	9
البور	B	5	6	11
الكربون	C	6	6	12
الآزوت	N	7	7	14
الأوكسجين	O	8	8	16
الفلور	F	9	10	19
النيون	Ne	10	10	20

نتيجة-1- يمكن التوصل إلى عدد نترونات ذرة أي عنصر من الفرق بين الكتلة الذرية المقربة وعدد البروتونات ، أي أن :

$$\text{عدد النترونات} = \text{الكتلة الذرية المقربة} - \text{رقم الشحنة}$$

ملاحظة-6- لدى الكلور (وعناصر أخرى) تتحرف الكتلة الذرية عن الأعداد الصحيحة ، لذا نجد صعوبات في التوصل لعدد النترونات ؛ ومن أجل ذلك يتم تدوير قيم الكتل الذرية لها. فمثلاً :  $Cl = 35.45$  و  $Cu = 63.55$



## 5. Atomic Composition

## 5- التركيب الذري

إن المكونات الأولية للذرة ، كما رأينا سابقاً ، هي الإلكترونات و البروتونات و النوترونات. ويتألف نواة الذرة من البروتونات والنوترونات فقط. وتتواجد الإلكترونات في الفضاء حول النواة. وتكون الذرات صغيرة بشكل لا متناهٍ ، فمتوسط نصف القطر الذري يتراوح بين :  $(30-300) \text{ pm}$  ولإدراك الصغر اللامعقول للذرة تصور أن ملعقة شاي المليئة بالماء تحتوي من الذرات حوالي ثلاثة أضعاف ما يحتويه المحيط الأطلسي من ملاعق الشاي.

تملك جميع ذرات ذات العنصر عدد البروتونات نفسه في النواة ، ويدعى هذا العدد بالعدد الذري ويشار إليه بـ  $Z$  ، ويعطى العدد الذري لكل عنصر إلى يسار أسفل رمز العنصر ، أي :  ${}_Z\text{X}$  . مثلاً ، تملك ذرة الصوديوم 11 بروتوناً وبالتالي فإن  $Z = 11$  أو  ${}_{11}\text{Na}$  ؛ في حين تملك ذرة اليورانيوم 92 بروتوناً.

أقيم معيار للكتل الذرية يعتمد كتلة ذرة الكربون التي تملك  $6p$  و  $6n$  في نواتها. وكما في كل ذرة ، فإنها تأخذ كتلة هي بالضبط  $12 \text{ amu}$  ( Atomic Mass Unit ) أي :  $12$  وحدة كتلة ذرية. وهكذا على سبيل المثال ، فإن التجربة تبين أن ذرة الأوكسجين هي في المتوسط أثقل من ذرة الكربون بـ  $1.33$  مرة ، وبالتالي فإن ذرة الأوكسجين تملك كتلة تساوي :  $1.33 \times 12 = 16 \text{ amu}$ . حددت كتل الجسيمات الذرية الأساسية تجريبياً ، انظر الجدول-1.

لاحظ أن البروتون والنيوترون يملكان كتلتين متقاربتين جداً وتساويان  $1 \text{ amu}$  في حين أن الإلكترون أخف بحوالي ألفي مرة. وباستخدام المعيار النسبي للكتل الذرية يمكننا أن نخمن كتلة أي ذرة عُرِف تركيبها النووي. فالبروتون والنيوترون يملكان كتلتين قريبتين من  $1 \text{ amu}$  بحيث يهمل عادة الفرق بينهما.

الجدول-2- صفات الجسيمات تحت الذرية.

الجسيم	الكتلة g	الكتلة amu	الشحنة e	الرمز
الإلكترون	$9.109389 \times 10^{-28}$	0.000549	-1	${}^0_{-1}e$
البروتون	$1.672623 \times 10^{-24}$	1.007276	+1	${}_1^1p$
النيوترون	$1.674929 \times 10^{-24}$	1.008665	0	${}_0^1n$

أما الإلكترونات فهي خفيفة جداً لدرجة أن عدد كبير منها لا يؤثر كثيراً على كتلة الذرة. ونتيجة لذلك فإنه لتقدير كتلة أي ذرة ، نحتاج فقط لإضافة عدد بروتوناتها ( $N_p$ ) إلى عدد نوتروناتها ( $N_n$ ) ويدعى الناتج بالعدد الكتلي لتلك الذرة ويرمز له بـ  $A$  ، ويوضع إلى يسار أعلى رمز العنصر  ${}^AX$ .

على سبيل المثال تملك ذرة الصوديوم في نواتها  $11p$  و  $12n$  ، وبالتالي فإن العدد الكتلي هو :  $A = 23$ .

والذرة الأكثر انتشاراً لليورانيوم تملك  $92p$  و  $146n$  ، وبالتالي فإن عددها الكتلي يساوي  $A = 238$ .

وبهذه المعلومة يمكننا أن نكتب كلاً من العدد الذري - Atomic Number ( $z$ ) والعدد الكتلي - Mass Number ( $A$ ) لأي ذرة بطريقة الترميز التالية :  ${}_z^AX$  وهكذا يمكن أن نكتب :

عدد الترتيب = عدد البروتونات = عدد الإلكترونات = رقم الشحنة

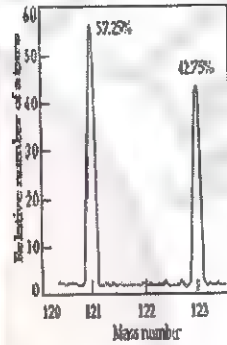
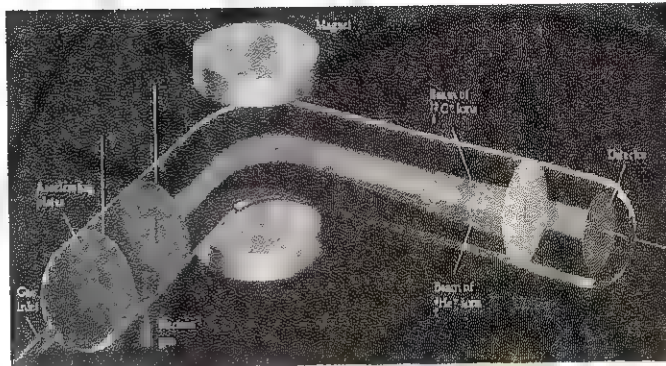
## 5-1- تحديد الكتل الذرية باستخدام مطياف الكتلة

### 5.1- Determination of Atomic Mass by Spectrometer

حددت الكتل الفعلية لذرات العناصر (ومركباتها) تجريبياً باستخدام

جهاز طيف الكتلة - Spectrometer الموضح بالشكل-6.

الشكل-6- جهاز قياس طيف الكتلة و الطيف المقاس.



(b)

يقوم مبدأ عمل الجهاز على :

أ- يُحقن الغاز في أنبوب مخلّى. وتأتى حزمة من الإلكترونات جزءاً من العينة عبر صدم الإلكترونات للذرات أو الجزيئات المعتدلة. وترتب الصفائح المشحونة في مسرّع أيونات موجبة باتجاه الشق الأول وإلى سائر الجهاز.

تتحرك الأيونات الموجبة وتعبّر الشق الأول إلى حقل مغناطيسي عمودي على مسارها حيث يتبع مساراً منحنياً محدداً من خلال نسبة شحنة الأيون إلى كتلته. ويكشف جهاز (مكشاف خلف الشق الثاني) الجسيمات المشحونة التي تمر عبر هذا الشق. (حيث يُضبط هنا الحقل المغناطيسي ليسمح لأيونات الكربون-12 لتصدّم الشق الثاني).

ب- إن ناتج فصل الأيونات المتشكلة عبر النظائر المختلفة للأنتيموان - Sb في جهاز طيف الكتلة الموضح في الشكل-6. توافق القمة الأساسية النظير الأكثر وفرة وهو  $^{121}\text{Sb}$ . ويوضح الطيف الوفرة النسبية المئوية لنظائر الأنتيموان. يلاحظ دوماً أنه رغم أن الكتلة الفعلية تساوي تقريباً العدد الكتلي ، إلا أن الكتلة الفعلية ليست عدداً صحيحاً (ما عدا  $^{12}\text{C}$  الذي هو بالضبط 12 تعريفاً). على سبيل المثال ، إن كتلة ذرة نظير الحديد -  $^{58}\text{Fe}$  ذات  $32n$  هو  $57.9333 \text{ amu}$  أقل بقليل من العدد الكتلي 58.

## 6- عدد النيوكليدات - النظائر 6. Number Of Nuclides & Isotopes

إذا تفحصنا عينة طبيعية لعنصر ما باستخدام مطياف الكتلة الشكل-6 فإننا نجد عموماً أن جميع ذرات ذلك العنصر لا تملك ذات العدد الكتلي ! تدعى الأشكال المختلفة لذرات العنصر الكيميائي نفسه بالنيوكليدات أو النظائر. خذ البور ، على سبيل المثال ، حيث كان يعتقد ولسنوات طويلة بأن الخامات الأولية التي تحوي البور مثل البوراكس هي متماثلة. ولكن إذا ما تفحصنا ذرات البور لتلك الخامات ، فإننا سنجد رغم أن جميع ذرات البور تملك  $5p$  نووية ، إلا أن بعضها يملك  $5n$  وبعضها الآخر يملك  $6n$ . هذا يعني أننا سنصادف مجموعة من ذرات البور:  $^{10}\text{B}$  ,  $^{11}\text{B}$  ، تدعى بنظائر البور.

فالنظائر هي ذرات العنصر ذاته تملك ذات العدد الذري وتختلف بالعدد الكتلي. وبتعبير آخر ، فإن النظائر هي ذرات للعنصر نفسه ولكنها تملك كتلاً مختلفة ، فالنظائر هي أصناف ذرية تملك رقم الشحنة نفسه إلا أنها تختلف في عدد النوترونات. لذلك تملك النظائر الخواص الكيميائية نفسها ، لكنها تختلف في خواصها الفيزيائية.

تدعى العناصر التي تملك نظيرين أو أكثر (أي تملك أكثر من شكل ذري) بالعناصر الخلية. ويوجد أكبر عدد من النظائر في عنصر القصدير - Sn ، الذي يملك 10 نظائر مستقرة.

تملك معظم العناصر على الأقل نظيرين مستقرين (غير مشعين) ؛ وعلى نقيض ذلك فإن عناصر أخرى تملك نظائر عديدة مثل الكلور الذي يملك النظيرين المستقرين  $^{35}\text{Cl}$  ،  $^{37}\text{Cl}$  . ويملك الكوبالت النظيرين :  $^{60}\text{Co}$  المستقر و  $^{59}\text{Co}$  المشع ؛ في حين يملك اليورانيوم مجموعة النظائر المشعة :  $^{238}\text{U}$  ،  $^{235}\text{U}$  ،  $^{236}\text{U}$  ،  $^{237}\text{U}$  .

#### تقسم النيوكليدات بحسب :

- أ- نشأتها - إلى نيوكليدات طبيعية و نيوكليدات اصطناعية ومثالها :  
الكوبالت الطبيعي ( $^{59}\text{Co}$ ) والكوبالت الصناعي ( $^{60}\text{Co}$ ) على التوالي.
  - ب- صفاتها- إلى نيوكليدات مستقرة (ثابتة) ونيوكليدات مشعة (غير ثابتة) ومثالها : نظيري الكلور  $^{35}\text{Cl}$  ،  $^{37}\text{Cl}$  ؛ ونظيري اليورانيوم  $^{235}\text{U}$  ،  $^{238}\text{U}$  .
- وتكون بعض النظائر مهمة بحيث تأخذ أسماء ورموزاً خاصة مثل الهيدروجين الذي يملك ثلاثة نظائر هي :  $^1\text{H}$  و  $^2\text{H}$  و  $^3\text{H}$  .

- \*  $^1\text{H}$  (الهيدروجين العادي أو البورتسيوم - protium -  $^1\text{H}$  وهو مستقر) ،
  - \*\*  $^2\text{H}$  (الهيدروجين الثقيل أو الديتريوم - deuterium -  $^2\text{H}$  وهو مستقر)
  - \*\*\*  $^3\text{H}$  (الهيدروجين الأثقل أو التريتيوم - tritium -  $^3\text{H}$  وهو مشع).
- هناك 21 عنصراً لا يملك كل منها إلا نظيراً واحداً (أي أنها أحادية الصنف الذري) والتي تدعى بالعناصر النقية وهي :

- هيليوم ( ${}^2\text{He}$ ) - بيريليوم ( ${}^4\text{Be}$ ) - فلور ( ${}^9\text{F}$ ) - صوديوم ( ${}^{11}\text{Na}$ ) -
- ألومنيوم ( ${}^{13}\text{Al}$ ) - فوسفور ( ${}^{15}\text{P}$ ) - سكانديوم ( ${}^{21}\text{Sc}$ ) - منغنيز ( ${}^{25}\text{Mn}$ ) -
- كوبالت ( ${}^{27}\text{Co}$ ) - زرنيخ ( ${}^{33}\text{As}$ ) - يتريوم ( ${}^{39}\text{Y}$ ) - روديوم ( ${}^{45}\text{Rh}$ ) -
- يود ( ${}^{53}\text{I}$ ) - سيزيوم ( ${}^{55}\text{Cs}$ ) - برازيديوم ( ${}^{59}\text{Pr}$ ) - ثيريبيوم ( ${}^{65}\text{Tb}$ ) -
- ثوليوم ( ${}^{69}\text{Tm}$ ) - ذهب ( ${}^{79}\text{Au}$ ) - بزموت ( ${}^{83}\text{Bi}$ ) - ثوريوم ( ${}^{90}\text{Th}$ ) -
- نوبيليوم ( ${}^{102}\text{No}$ ).

إن عدد الكتلة لنيوكليد ما يساوي عدد النيكليونات (أي مجموع البروتونات والنترونات) ، أي :

$$\text{عدد النيوكليونات} = (\text{البروتونات} + \text{النترونات})$$

$$\text{عدد النيوكليونات} = \text{عدد الكتلة}$$

$$\text{عدد النيوكليونات} \approx \text{الكتلة الذرية}$$

يوصف كل نيوكليد من خلال عدد كتلته - Mass Number ( $A$ ) ورقم شحنة نواته (أو العدد الذري) - Atomic number ( $Z$ ).

إن :

$$\text{عدد الكتلة} = \text{عدد النيوكليونات} ; \text{ ورقم الشحنة} = \text{عدد البروتونات}$$

$$\text{وعدد النترونات} = \text{عدد الكتلة} - \text{رقم الشحنة}$$

أي أن :

$$N = A - Z \quad (1)$$

يبين الجدول-3- الكتل الذرية لنظائر بعض العناصر ووفرتها في الطبيعة.



الجدول-3- الكتلة الذرية لنظائر بعض العناصر ووفرتها في الطبيعة.

99.985	1.0078	1		H	الهيدروجين
0.015	2.0141	2	1.00794	D	الديتريوم
0	3.0161	3		T	التريتيوم
19.91	10.0129	10		B	البور (ون)
80.09	11.0093	11	10.8110		
99.63	14.0031	14		N	النيتروجين
0.37	15.0001	15	14.0067		
99.759	15.9949	16		O	الأوكسجين
0.037	16.9993	17	15.9994		
0.204	17.9992	18			
78.99	23.9850	24		Mg	المغنيزيوم
10.00	24.9858	25	24.3050		
11.01	25.9826	26			

إن استبدال أحد نظائر العنصر بنظير آخر له في مركب له يمكن أن يؤدي إلى نتائج مثيرة للانتباه والتأمل. ويبدو هذا جلياً وواضحاً خاصة عندما يُستعاض الديتريوم بالهيدروجين العادي ؛ حيث يؤدي إلى سلوك مفاجئ ، بسبب أن كتلة الديتريوم هي ضعف كتلة الهيدروجين العادي ، انظر الشكل-7.

الشكل-7- أثر استبدال نظائر الهيدروجين ببعضها.



تكون كثافة الماء الجليد الذي يحتوي الهيدروجين العادي ( $^1\text{H}$ ) أقل من كثافة الماء السائل.

$$d_{\text{H}_2\text{O(s)}} = 0.917 \text{ g/cm}^3, [0^\circ\text{C}]$$

$$d_{\text{H}_2\text{O(l)}} = 0.997 \text{ g/cm}^3, [25^\circ\text{C}]$$

وبالتالي فإن الماء الجليد يطفو على سطح الماء السائل.

(والماء لا مثيل له في هذا السلوك ؛ فالطور الصلب لجميع المواد الأخرى تغرق عملياً في الطور السائل لتلك المادة).

ذات الشيء يكون صحيحاً بالنسبة لـ  $\text{D}_2\text{O}$  الذي استعيض فيه الديتريوم بالبروتنيوم ، حيث يطفو الجليد الثقيل على الماء الثقيل ؛ ولكن الجليد الثقيل أكثف من الماء العادي مما يجعل المكعبات المصنوعة من  $\text{D}_2\text{O}$  تغرق في الطور السائل لـ  $\text{H}_2\text{O}$  (فالطور الصلب الذي في قاع الكأس هو  $\text{D}_2\text{O}$ ).

## 7- بنية الغلاف الإلكتروني 7. Electronic Shell Structure

### 7-1- السويات الطاقة 7.1- Energy Levels

ينبئ الغلاف الإلكتروني للذرة عن بنية محددة تقوم على محتوى طاقي مختلف لكل إلكترون داخل الذرة . وقد وجد بور أن الإلكترونات يمكنها أن تأخذ فقط سويات طاقة محددة بالكامل يشار إليها بحسب تزايدها الطاقي بـ :  $K(1), L(2), M(3), N(4), O(5), P(6), Q(7)$ .

يبلغ عدد الإلكترونات التي يمكن أن تشغل سوية طاقة ما  $2n^2$  كحد أقصى ، حيث  $n$  رقم السوية ، وهذا ما يتضح من الجدول-4.

الجدول-4- السعة الأعظمية للطبقات الرئيسة من الإلكترونات.

رقم الطبقة الرئيسة : n	1(K)	2(L)	3(M)	4(N)	5(O)	6(P)	7(Q)
السعة الأعظمية : $2n^2$	2	8	18	32	50	72	98

تنطلق تصورات ميكانيك الكم في بناء الغلاف الإلكتروني للذرة من أنه : لا يمكن القول لكل إلكترون مساراً محدداً لوحده ، وإنما هناك مجال محدد يتواجد فيه الإلكترون وبذلك يتم الحديث عن احتمال وجود الإلكترون في هذا المجال.

ويسمى الفضاء الذي يمكن أن يتواجد فيه الإلكترون بنسبة 90% (الإلكترون كجسيم) وبشحنة تشمل 90% من شحنة الإلكترون (الإلكترون كموجة) بالمدار Orbital.

## 7-2- الأعداد الكمية Quantum Numbers

مثلاً يتحدد موضع الجسم في الفراغ من خلال ثلاثة إحداثيات (x,y,z) فإنه يلزم ثلاثة أعداد كمية هي : (n, l, m) من أجل الوصف الموجي للإلكترون في الذرة.

وقبل التعرف على هذه الأعداد الكمية الثلاثة ، فإنه من المهم القول بأن هذه الأعداد الكمية الثلاثة :

أ- جميعها أعداد صحيحة ، لكن قيمها لا يمكن أن تختار اعتباطياً.

ب- قيمها ليست متحولات صدفة ، وإنما هي نتيجة لأفكار تدارسها العلماء.

7-2-1- عدد الكم الرئيسي:  $n = 1, 2, 3, \dots$

### 7.2.1- Principal Quantum Number : $n = 1, 2, 3, \dots$

يأخذ هذا العدد القيم الصحيحة من الواحد إلى اللانهاية ، ويُعتبر عدد الكم الأهم ، لأن قيمته تسهم اسهاماً مهماً في تحديد طاقة الإلكترون.

وتعطي معادلة بور - Bohr العلاقة بين طاقة الإلكترون  $E$  وهذا العدد :

$$E_n = - R.h.C / n^2 \quad (2)$$

إن قيمة  $n$  مقياس لبعـد الإلكترون الاحتمالي عن النواة ، فالقيمة الأكبر لـ  $n$  تمثل الاحتمال الأكثر لوجود الإلكترون على مسافة أكبر عن النواة.

يقال عن الإلكترونات التي تملك ذات القيمة لعدد الكم  $n$  بأنها تكون في نفس الطبقة الإلكترونية Electron Shell.

7-2-2- عدد الكم الثانوي:  $\ell = 0, 1, 2, 3, \dots, n-1$

### 7.2.2- Angular Momentum Quantum Number

يمكن لإلكترونات طبقة رئيسية ما أن تتوزع في طبقات فرعية - Subshells. وتمتاز كل طبقة فرعية بقيمة مختلفة للعدد الكم الثانوي  $\ell$  وبشكل مميز. فمن أجل الطبقة الرئيسية ذات الرقم  $n$  يمكن أن يوجد  $n$  طبقة فرعية مختلفة ، وتكون كل طبقة فرعية مقابلة لإحدى قيم  $n$  من قيم  $\ell$  المختلفة وتقابل كل قيمة لـ  $\ell$  شكل مدار مختلف.

تحدد قيمة  $n$  عدد الطبقات الفرعية الممكنة من أجل الطبقة الرئيسية ذات الترتيب  $n$  ، لأن  $\ell$  لا يمكن أن تكون أكبر من  $(n-1)$  وهكذا فمن أجل  $(n=1)$  فإن القاعدة تخبرنا أن  $\ell$  يجب أن تساوي الصفر والصفر فقط.

لأن  $l$  تملك قيمة واحدة عندما  $n=1$  فإن وجود طبقة فرعية واحدة فقط يكون ممكناً من أجل إلكترون مخصص للطبقة ( $n=1$ ). وعندما ( $n=2$ ) فيمكن أن تأخذ  $l$  القيمة 0 أو 1. ولأن قيمتين لـ  $l$  الآن يكون ممكناً فإنه ثمة طبقتان فرعيتان في الطبقة الإلكترونية ( $n = 2$ ).

ويوضح الجدول-5 التالي الطبقات الفرعية وعدد المدارات التابعة لها.

الجدول-5- سعة المدارات الفرعية.

قيمة : $l$	0	1	2	3
رمز الطبقة الفرعية	$s^2$	$p^6$	$d^{10}$	$f^{14}$

7-2-3- عدد الكم المغناطيسي:  $m=0, \pm 1, \pm 2, \dots, \pm l$

7.2.3- Magnetic Quantum Number :  $m=0, \pm 1, \pm 2, \dots, \pm l$

يحدد عدد الكم المغناطيسي إلى أي مدار في نطاق الطبقة الفرعية يُخصص الإلكترون ؛ فالمدارات في الطبقة الفرعية تختلف فقط في توجهاتها في الفضاء وليس في شكلها.

تحدد قيمة  $l$  القيم الصحيحة والمخصصة لـ  $m$  ، حيث يمكن لـ  $m$  أن تتدرج بالقيم من  $(-l)$  إلى  $(+l)$  بما فيها القيمة 0. فعلى سبيل المثال: عندما ( $l=2$ ) فإن  $m$  تملك خمس قيم هي:  $-2, -1, 0, 1, 2$  - إن عدد قيم  $m$  لطبقة فرعية ما ، والذي يساوي إلى  $(2l+1)$  ، يعين عدد التوجهات التي تأخذها مدارات تلك الطبقة الفرعية.

وبيّن الجدول-6 ملخصاً للأعداد الكوانتية والإرتباطات بينها.

الجدول-6- ملخص للأعداد الكوانتية والإرتباطات فيما بينها.

عدد الكم الرئيسي القيم : $n = 1, 2, 3, \dots$ المنطوق : حجم المدار الرئيسي	عدد الكم الثانوي القيم : $l = 0, 1, 2, \dots, (n-1)$ المنطوق : شكل المدار الفرعي	عدد الكم المغناطيسي القيم : $m = -l, \dots, 0, \dots, +l$ المنطوق : توجه المدار عند المدارات الفرعية	عدد ونوع المدارات الفرعية القيم : $m = 2l+1 = n^2$ في الطبقة الرئيسية وعدد المدار الفرعية
1	0	0	1 مدار 1s (1 مدار فقط في: $n=1$ )
2	0 1	0 1	1 مدار 2s , 3 مدار 2p (4 مدارات فقط في: $n=2$ )
3	0 1 2	0 1 2	1 مدار 3s , 3 مدار 2p , 5 مدار 3d (9 مدارات فقط في: $n=3$ )
4	0 1 2 3	0 1 2 3	1 مدار 4s , 3 مدار 3p , 7 مدار 4d , 9 مدار 3f (16 مدارات فقط في: $n=4$ )

الجدول-7- التخصصات الإلكترونية الممكنة للطبقات الرئيسة والفرعية والمدارات المتاحة.

الطبقة الرئيسة (n)	الطبقات الفرعية الممكنة	المدارات المتاحة ( $2l+1$ )	الإلكترونات في الطبقات الفرعية: $2(2l+1)$	عدد الإلكترونات الأعظمي: $2n^2$
1	s	1	2	
2	s p	1 3	2 6	8
3	s p d	1 3 5	2 6 10	18
4	s p d f	1 3 5 7	2 6 10 14	32
5	s p d f	1 3 5 7	2 6 10 14	50
6	s p d f	1 3 5 7	2 6 10 14	72



تمرين-1- أكمل باستخدام الأعداد الكوانتية العبارات الآتية :

- 1- عندما  $n=2$  فإن قيمة  $l$  يمكن أن تكون 0 و 1.
- 2- عندما  $l=1$  فإن قيم  $m$  يمكن أن تكون -1 و 0 و 1 وتأخذ الطبقة الفرعية  $p^6$
- 3- عندما  $l=2$  فإن الطبقة الفرعية تدعى  $d^{10}$ .
- 4- عندما يرمز للطبقة الفرعية بـ  $s$  فإن قيمة  $l$  تكون 0 وتأخذ  $m$  القيمة 0.
- 5- عندما يرمز للطبقة الفرعية بـ  $p$  فإنه يوجد 3 مدارات داخلها.
- 6- عندما يرمز للطبقة الفرعية بـ  $f$  فإنه يوجد 14  $m$  وبداخلها 7 مدارات.

#### 7.2.4- Spin : $s = \pm 1/2$ $s = \pm 1/2$ عدد اللف الذاتي: -4-2-7

بالإضافة إلى الأعداد الكمية الثلاثة السابقة فإنه ثمة عدد رابع يدعى عدد اللف الذاتي الذي يحدد جهة دوران الإلكترون (دوران يميني أو يساري) بحيث إذا تساوت الأعداد الكمية الثلاثة الأولى لإلكترون ، فإن العدد الرابع سوف يختلف ليكون  $+1/2$  أو  $-1/2$  .

تسمح لنا الأعداد الكمية الثلاثة  $(n, l, m)$  بتحديد المدار لأي إلكترون. ولكن من أجل وصف الإلكترون في ذرة متعددة الإلكترونات على نحو تام ، فإنه يلزم عدد كمي إضافي هو عدد الكم السبيني.

في حوالي 1920 تحقق الكيميائيون النظريون أنه بسبب تفاعل الإلكترونات مع الحقل المغناطيسي ، يجب أن يكون هناك خاصية إضافية لوصف البنية الإلكترونية للذرات.

ولقد تمّ التحقق تجريبياً من أن الإلكترون يتصرف كما لو أنه يملك مغزلاً تماماً كما تملك الأرض مغزلاً.

### 7-3- مبدأ باولي في الاستبعاد Pauli's Exclusion Principle

لجعل نظرية الكم متوافقة مع التجربة أعلن الفيزيائي النمساوي باولي - (W. Pauli (1900-1958 في عام 1925 مبدأه في الاستبعاد : لا يمكن للإلكترونين في ذرة أن يملكا نفس مجموعة الأعداد الكمية الأربعة  $(n, l, m, s)$ .

ومن جهة ثانية ، فإن هذا المبدأ يقود إلى نتيجة أخرى مهمة وهي أنه لا يمكن أن يحتوي أي مدار إلكتروني أكثر من إلكترونين. فالمدار  $1s$  لذرة  $H$  يملك مجموعة الأعداد الكمية :  $n=1$  و  $l=0$  و  $m=0$  ؛ ولا يمكن لأية مجموعة أخرى أن تتواجد.

وإذا أمكن للإلكترون أن يكون في هذا المدار ، فإن توجه سبينه ( $s=?$ ) يجب أن يحدد أيضاً. وباستخدام تمثيل المدار بصندوق والإلكترون بسهم ؛ فإن تمثيل ذرة الهيدروجين يكون كالتالي : حيث وضع سهم سبين الإلكترون (موجه إلى الأعلى أو الأسفل) :

مجموعة الأعداد الكمية  $↑$  الإلكترون في المدار  $1s^1$

$$1s^1 \quad n=1, l=0, m=0, s=+1/2$$

مجموعة الأعداد الكمية  $↓$  الإلكترون في المدار  $1s^1$

$$1s^1 \quad n=1, l=0, m=0, s=-1/2$$

إن مخططي صندوق المدار أعلاه مناسبان على نحو متكافئ من أجل تمثيل ذرة  $H$  في حالتها الأساسية.

ولدى ذرة الهليوم He التي تملك إلكترونين مخصصين للمدار  $1s^2$  ؛ نجد من مبدأ باولي أن كل إلكترون يجب أن يأخذ مجموعة مختلفة من الأعداد الكوانتية. ونتيجة لذلك فإن صورة صندوق المدار في هذه الحال (He) هي :

مجموعة الأعداد الكوانتية  $\boxed{\uparrow \downarrow}$  إلكترونان في المدار  $1s^2$

$$\downarrow \downarrow \rightarrow n=1, \ell=0, m=0, s=-\frac{1}{2}$$

$$\downarrow \rightarrow \rightarrow n=1, \ell=0, m=0, s=+\frac{1}{2}$$

إن كلاً من الإلكترونين في المدار  $1s^2$  لذرة He يأخذ مجموعة مختلفة من أربعة أعداد كوانتية . وتنبأنا الأعداد الثلاثة الأولى للمجموعة أن المدار هو  $1s$  ، وهناك اختياران اثنان فقط من أجل العدد الكمي الرابع هما :

$$s = -\frac{1}{2} \text{ أو } s = +\frac{1}{2}$$

وهكذا فإن المدار  $1s$  ، أو أي مدار ذري آخر ، يمكن أن يُشغل ليس بأكثر من إلكترونين ؛ ويجب على هذين الإلكترونين أن يملكا اتجاهين متعاكسين.

#### 7-4- ترتيب طاقات الطبقات الفرعية والتخصصات الإلكترونية

#### 7.4. Order of Subshell Energies and Assignments

تتنبأ نظرية الكم بأن طاقة ذرة الهيدروجين ذات الإلكترون الوحيد، تعتمد فقط على القيمة  $n$  في معادلة بور التالية :

$$E = - R.h.c / n^2 \quad (3)$$

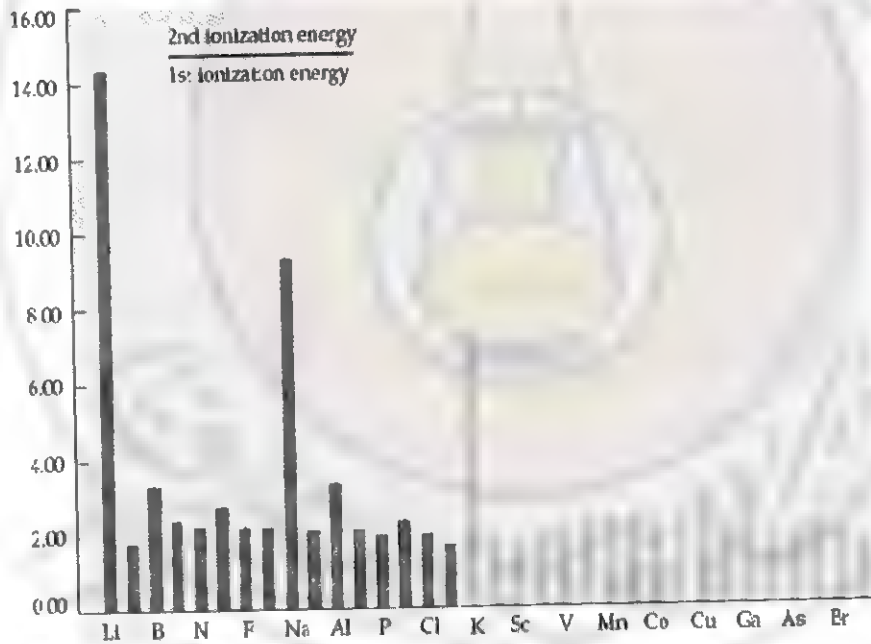
لكن الوضع يكون أكثر تعقيداً نظراً لسلوك الذرات.

فالرسم البياني لطاقة التآين الموضح بالشكل-8 وكذلك الترتيب المحدد بشكل تقريبي لطاقات الطبقة الفرعية في ذات الشكل يظهران أن طاقات الطبقة

الفرعية للذرات متعددة الإلكترونات يعتمد على كل من  $n$  و  $l$ . فعلى سبيل المثال تملك الطبقات الفرعية ذات  $n = 3$  طاقات مختلفة ، وتكون طاقاتها وفق الترتيب الآتي :

$$3s < 3p < 3d$$

تقع الطبقات الفرعية لطبقة رئيسية في عصابة معطاة للطاقات. وتصبح فجوات الطاقة بين عصابات طاقة الطبقات الفرعية للطبقة الرئيسية المعطاة أصغر عندما تتراد  $n$  ، وهذا يعني أن قمة عصابة الطاقات لإحدى الطبقات الكوانتية الرئيسية يمكن أن تتداخل أخيراً بعصابة الطاقات للطبقة الرئيسية التالية الأعلى. الشكل-8- نسبة طاقات التأيّن الثانية إلى الأولى بدلالة العدد الذري لأول عشرين عنصراً.



يقود ترتيب طاقة الطبقة الفرعية في الشكل-9 والتوزيع الإلكتروني الفعلي للعناصر لقاعدتين عامتين تساعدانا على التنبؤ بالتوزيع الإلكتروني للعناصر :

- 1- تخصص الإلكترونات إلى الطبقات الفرعية وفق تزايد القيمة  $(n+l)$ .
- 2- من أجل طبقتين فرعيتين لهما نفس القيمة  $(n+l)$  فإن الإلكترونات تخصص أولاً إلى :

الطبقة الفرعية  $2s$  :  $(n+l = 3+2 = 5)$

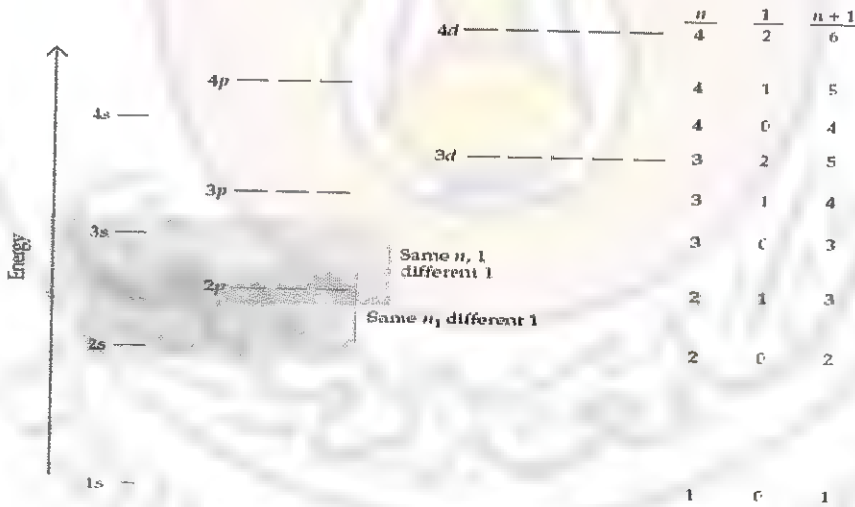
قبل الطبقة الفرعية  $2p$  :  $(n+l = 2+1 = 3)$  ؛

أو أنها تخصص بالترتيب  $3s$  :  $(n+l = 3+0 = 3)$

قبل  $3p$  :  $(n+l = 3+1 = 4)$

قبل  $3d$  :  $(n+l = 3+2 = 5)$ .

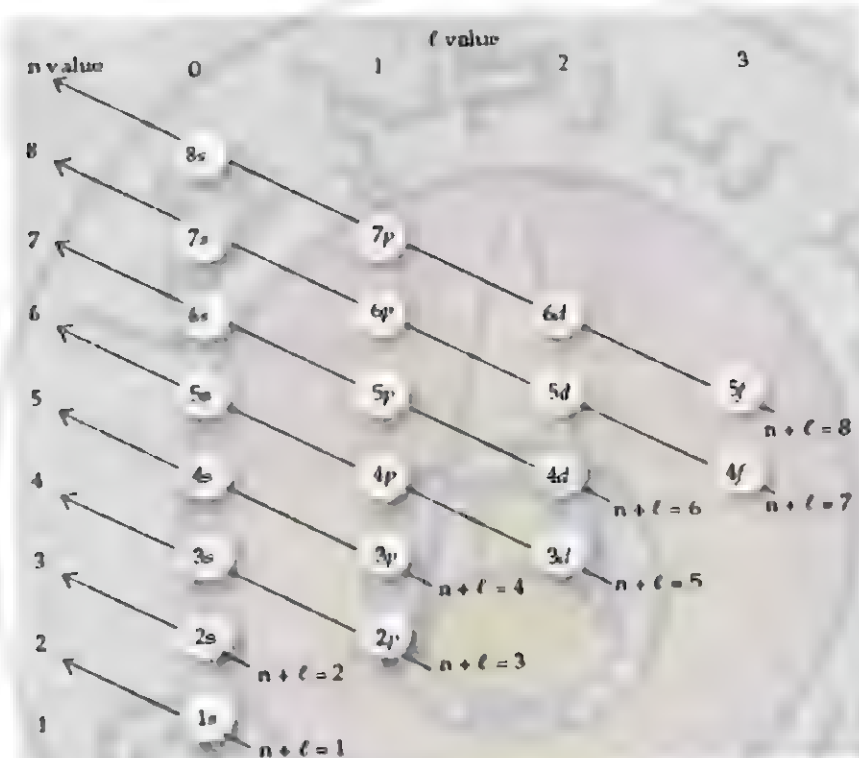
الشكل -9- في الذرة متعددة الإلكترونات تتزايد طاقات الطبقات الإلكترونية الرئيسية مع تزايد  $n$  ، وتتزايد طاقات الطبقات الفرعية مع تزايد  $l$  (لم يُدرج محور الطاقة).



وهذا يعني أيضاً أن الإلكترونات تملأ الطبقة الفرعية  $4s$  ( $n+l=4$ ) قبل ملء الطبقة الفرعية  $3d$  ( $n+l=5$ ).

ولقد تمّ التحقق تجريبياً وعلى نحو كافٍ من ترتيب هذا التوزيع للإلكترونات والموضّح في الشكل-10 التالي.

الشكل-10- مخطط التوزيع الإلكتروني.



لاحظ أن الطبقات الفرعية في ذرات مملوءة باتجاه تزايد  $(n+l)$  . وعندما تملك طبقات فرعية عديدة نفس القيمة لـ  $(n+l)$  فإن الطبقات الفرعية تملأ بحسب تزايد  $(n)$  . ولإستخدام هذا المخطط إبدأ من 1s واتباع الأسهم بحسب تزايد  $(n+l)$  . وهكذا يكون ترتيب الملء :

$$1s \rightarrow 2s \rightarrow 2p \rightarrow 3s \rightarrow 3p \rightarrow 4s \rightarrow 3d \dots\dots$$



## 7-4-1- التوزيع الإلكتروني للذرات

### Configuration 7.4.1- Atomic Electron

يعطى التوزيع الإلكتروني للعناصر الكيميائية المعروفة في الجدول

الدوري من خلال المخطط المبسط الموضح في الشكل-11.

الشكل-11- مخطط التوزيع الإلكتروني.

مخطط التوزيع الإلكتروني بحسب السويات الطاقة

	2	6	10	14
Q 7	S	P	d	f
P 6	S	P	d	f
O 5	S	P	d	f
N 4	S	P	d	f
M 3	S	P	d	
L 2	S	P		
K 1	S			

ويعطي الجدول-8 التالي التوزيع الإلكتروني لعناصر الجدول الدوري بطريقة

الغاز الخامل الذي يسبق بالدور للعنصر المعني بالتوزيع.

ويمثل هذا الجدول الحالة الأساسية للتوزيع الإلكتروني.

الجدول-8- التوزيع الإلكتروني للعناصر الكيميائية بحسب تزايد العدد الذري.

Z	Element	Configuration	Z	Element	Configuration	Z	Element	Configuration
1	H	1s <sup>1</sup>	38	Sr	[Kr]5s <sup>2</sup>	75	Rr	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>6</sup> 6s <sup>2</sup>
2	He	1s <sup>2</sup>	39	Y	[Kr]4d <sup>1</sup> 5s <sup>2</sup>	76	Os	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>6</sup> 6s <sup>2</sup>
3	Li	[He]2s <sup>1</sup>	40	Zr	[Kr]4d <sup>2</sup> 5s <sup>2</sup>	77	Ir	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>7</sup> 6s <sup>2</sup>
4	Be	[He]2s <sup>2</sup>	41	Nb	[Kr]4d <sup>4</sup> 5s <sup>1</sup>	78	Pt	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>9</sup> 6s <sup>1</sup>
5	B	[He]2s <sup>2</sup> 2p <sup>1</sup>	42	Mo	[Kr]4d <sup>5</sup> 5s <sup>1</sup>	79	Au	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>1</sup>
6	C	[He]2s <sup>2</sup> 2p <sup>2</sup>	43	Tc	[Kr]4d <sup>5</sup> 5s <sup>2</sup>	80	Hg	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup>
7	N	[He]2s <sup>2</sup> 2p <sup>3</sup>	44	Ru	[Kr]4d <sup>6</sup> 5s <sup>1</sup>	81	Tl	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>1</sup>
8	O	[He]2s <sup>2</sup> 2p <sup>4</sup>	45	Rh	[Kr]4d <sup>8</sup> 5s <sup>1</sup>	82	Pb	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>2</sup>
9	F	[He]2s <sup>2</sup> 2p <sup>5</sup>	46	Pd	[Kr]4d <sup>10</sup>	83	Bi	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>3</sup>
10	Ne	[He]2s <sup>2</sup> 2p <sup>6</sup>	47	Ag	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>1</sup>	84	Po	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>4</sup>
11	Na	[Ne]3s <sup>1</sup>	48	Cd	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup>	85	At	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>5</sup>
12	Mg	[Ne]3s <sup>2</sup>	49	In	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>1</sup>	86	Rn	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup> 6p <sup>6</sup>
13	Al	[Ne]3s <sup>2</sup> 3p <sup>1</sup>	50	Sn	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>2</sup>	87	Fr	[Rn]7s <sup>1</sup>
14	Si	[Ne]3s <sup>2</sup> 3p <sup>2</sup>	51	Sb	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>3</sup>	88	Ra	[Rn]7s <sup>2</sup>
15	P	[Ne]3s <sup>2</sup> 3p <sup>3</sup>	52	Te	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>4</sup>	89	Ac	[Rn]6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
16	S	[Ne]3s <sup>2</sup> 3p <sup>4</sup>	53	I	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>5</sup>	90	Th	[Rn]6d <sup>2</sup> 7s <sup>2</sup>
17	Cl	[Ne]3s <sup>2</sup> 3p <sup>5</sup>	54	Xe	[Kr]4d <sup>10</sup> 5s <sup>2</sup> 5p <sup>6</sup>	91	Pa	[Rn]5f <sup>2</sup> 6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
18	Ar	[Ne]3s <sup>2</sup> 3p <sup>6</sup>	55	Cs	[Xe]6s <sup>1</sup>	92	U	[Rn]5f <sup>3</sup> 6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
19	K	[Ar]4s <sup>1</sup>	56	Ba	[Xe]6s <sup>2</sup>	93	Np	[Rn]5f <sup>4</sup> 6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
20	Ca	[Ar]4s <sup>2</sup>	57	La	[Xe]5d <sup>1</sup> 6s <sup>2</sup>	94	Pu	[Rn]5f <sup>6</sup> 7s <sup>2</sup>
21	Sc	[Ar]3d <sup>1</sup> 4s <sup>2</sup>	58	Ce	[Xe]4f <sup>1</sup> 5d <sup>1</sup> 6s <sup>2</sup>	95	Am	[Rn]5f <sup>7</sup> 7s <sup>2</sup>
22	Ti	[Ar]3d <sup>2</sup> 4s <sup>2</sup>	59	Pr	[Xe]4f <sup>3</sup> 6s <sup>2</sup>	96	Cm	[Rn]5f <sup>7</sup> 6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
23	V	[Ar]3d <sup>3</sup> 4s <sup>2</sup>	60	Nd	[Xe]4f <sup>4</sup> 6s <sup>2</sup>	97	Bk	[Rn]5f <sup>9</sup> 7s <sup>2</sup>
24	Cr	[Ar]3d <sup>5</sup> 4s <sup>1</sup>	61	Pm	[Xe]4f <sup>5</sup> 6s <sup>2</sup>	98	Cf	[Rn]5f <sup>10</sup> 7s <sup>2</sup>
25	Mn	[Ar]3d <sup>5</sup> 4s <sup>2</sup>	62	Sm	[Xe]4f <sup>6</sup> 6s <sup>2</sup>	99	Es	[Rn]5f <sup>11</sup> 7s <sup>2</sup>
26	Fe	[Ar]3d <sup>6</sup> 4s <sup>2</sup>	63	Eu	[Xe]4f <sup>7</sup> 6s <sup>2</sup>	100	Fm	[Rn]5f <sup>12</sup> 7s <sup>2</sup>
27	Co	[Ar]3d <sup>7</sup> 4s <sup>2</sup>	64	Gd	[Xe]4f <sup>7</sup> 5d <sup>1</sup> 6s <sup>2</sup>	101	Md	[Rn]5f <sup>13</sup> 7s <sup>2</sup>
28	Ni	[Ar]3d <sup>8</sup> 4s <sup>2</sup>	65	Tb	[Xe]4f <sup>9</sup> 6s <sup>2</sup>	102	No	[Rn]5f <sup>14</sup> 7s <sup>2</sup>
29	Cu	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>1</sup>	66	Dy	[Xe]4f <sup>10</sup> 6s <sup>2</sup>	103	Lr	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
30	Zn	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup>	67	Ho	[Xe]4f <sup>11</sup> 6s <sup>2</sup>	104	Rf	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>2</sup> 7s <sup>2</sup>
31	Ga	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>1</sup>	68	Er	[Xe]4f <sup>12</sup> 6s <sup>2</sup>	105	Ha	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>2</sup> 7s <sup>2</sup>
32	Ge	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>2</sup>	69	Tm	[Xe]4f <sup>13</sup> 6s <sup>2</sup>	106	Sg	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>
33	As	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>3</sup>	70	Yb	[Xe]4f <sup>14</sup> 6s <sup>2</sup>	107	Nh	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>2</sup> 7s <sup>2</sup>
34	Se	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>4</sup>	71	Lu	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>1</sup> 6s <sup>2</sup>	108	Hs	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>3</sup> 7s <sup>2</sup>
35	Br	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>5</sup>	72	Hf	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>2</sup> 6s <sup>2</sup>	109	Mt	[Rn]5f <sup>14</sup> 6d <sup>3</sup> 7s <sup>2</sup>
36	Kr	[Ar]3d <sup>10</sup> 4s <sup>2</sup> 4p <sup>6</sup>	73	Ta	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>3</sup> 6s <sup>2</sup>			
37	Rb	[Kr]5s <sup>1</sup>	74	W	[Xe]4f <sup>14</sup> 5d <sup>4</sup> 6s <sup>2</sup>			

#### 7-4-1-1- التوزيع الإلكتروني لعناصر المجموعات الرئيسية

##### 7.4.1.1- Electron Configurations of the Main Group Elements

يملك عنصر الهيدروجين (العنصر الأول في الجدول الدوري) إلكترونًا واحدًا في المدار  $1s$ . وإحدى طرق وصف توزيعه الإلكتروني تكون من خلال مخطط صندوق المدار المعروف ، ولكن الطريقة البديلة الأكثر شيوعاً هي طريقة الترميز الطيفي. وباستخدام هذه الطريقة فإننا نكتب التوزيع الإلكتروني للهيدروجين على النحو :  $1s^1$  :  $H(1)$

عدد الإلكترونات المخصصة للمدار  $1s^1 \rightarrow$  رقم الطبقة الرئيسية (n)  
 $\uparrow$   
 نوع المدار ذي القيمة (l)  
 أي :

ونستطيع استخدام الطريقة نفسها لوصف توزيع العناصر الأخرى.  
 الجدول-9- التوزيع الإلكتروني للعناصر العشرة الأولى من الجدول الدوري.

	Electron Configuration	$\ell$ $n + \ell$	1s 0 1	2s 0 2	2p 1 3
H	$1s^1$		$\uparrow$		
He	$1s^2$		$\uparrow\downarrow$		
Li	$1s^2 2s^1$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow$	
Be	$1s^2 2s^2$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	
B	$1s^2 2s^2 2p^1$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow$
C	$1s^2 2s^2 2p^2$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\uparrow$
N	$1s^2 2s^2 2p^3$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\uparrow\uparrow$
O	$1s^2 2s^2 2p^4$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\uparrow\downarrow$
F	$1s^2 2s^2 2p^5$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow\uparrow$
Ne	$1s^2 2s^2 2p^6$		$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow$

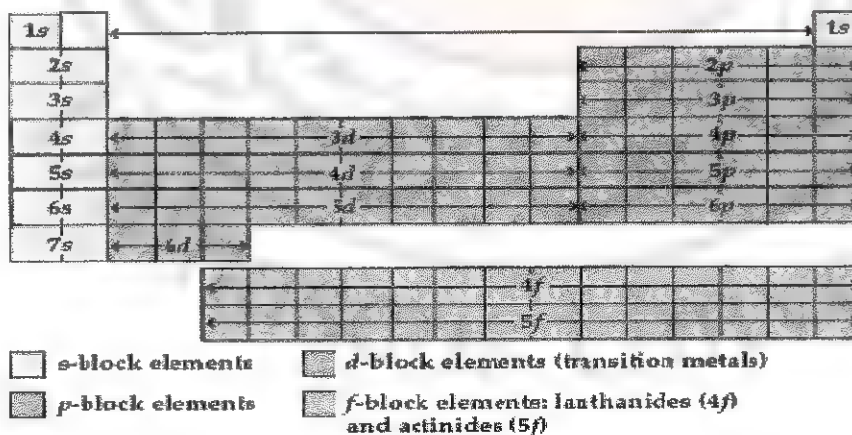
يلي الهيدروجين الهليوم-He الذي يحوي إلكترونين ثم الليثيوم-Li من المجموعة 1A ذي 3 إلكترونات وهو العنصر الأول من الدور الثاني للجدول الدوري. حيث يخصص الإلكترونان الأولان إلى الطبقة الرئيسة  $n=1$  ، بينما يخصص الإلكترون الثالث إلى الطبقة الرئيسة  $n=2$ .

ووفقاً لمخطط السوية الطاقة في الشكل-1.10 ، فإن الإلكترون الثالث يجب أن يكون في الطبقة الفرعية  $2s$  ( $n+l=2$ ) ويكون الترميز الطيفي لتوزيع الليثيوم هو :  $1s^2 2s^1$  : Li(3)

تكمن أهمية التوزيع الإلكتروني في أن توزيع المدار الأخير ينبؤنا عن موقع العنصر في الجدول الدوري للعناصر الكيميائية. فرقم الطبقة الرئيسة يدل على رقم الدور ، ويدل عدد الإلكترونات المخصصة لهذا المدار الأخير على رقم المجموعة. وبناءً عليه فإن الليثيوم يقع في الدور الثاني والمجموعة الأولى.

تملك جميع عناصر المجموعة 1A (والمجموعة 1B) إلكترونًا وحيداً مخصصاً إلى المدار  $s$  من الطبقة الرئيسة  $n$  ، التي من أجلها يكون  $n$  هو رقم الدور الذي يتواجد فيه العنصر، انظر الشكل-12.

الشكل-12- التوزيع الإلكتروني والجدول الدوري.



خصصت إلكترونات العنصر الأكثر سطحية إلى مدارات مشار إليها انظر الجدول- 6. فعلى سبيل المثال ؛ يكون البوتاسيوم- K العنصر الأول من السطر (الدور) الرابع :  $n=4$  ويملك التوزيع الإلكتروني للعنصر السابق له في الجدول (Ar) بالإضافة إلى الإلكترون الأخير المخصص للمدار  $4s$ . والبيريليوم-Be في المجموعة  $2A$  الذي يملك إلكترونين في المدار  $1s$  إضافة إلى إلكترونين زائدين ويبيّن الشكل-12 أن المدار  $2s$  يكون مناسباً لهما ؛ وبالتالي فإن التوزيع الإلكتروني للبيريليوم هو :  $1s^2 2s^2$  :  $Be(4)$

تملك جميع عناصر المجموعة  $2A$  توزيعاً إلكترونياً هو التوزيع الإلكتروني للغاز الخامل السابق له بالدور إضافة إلى المدار  $ns^2$  ، حيث  $n$  هو الدور الذي يتواجد فيه العنصر من الجدول الدوري.

ولأن جميع عناصر المجموعة  $1A$  تملك توزيعاً  $ns^1$  ، والعناصر في المجموعة  $2A$  تملك التوزيع  $ns^2$  فتدعى تلك العناصر عناصر الكتلة - s.

وعند البور- B (المجموعة  $3A$ ) نصادف أولاً عنصراً في بناء العناصر على الجانب الأيمن من الجدول الدوري. ولأن المدارين  $2s$  ,  $1s$  يُملأان في ذرة البور ، فإن الإلكترون الخامس يجب أن يخصص إلى المدار  $2p$ .

وفي الحقيقة فإن جميع العناصر من المجموعة  $3A$  وحتى المجموعة  $8A$  تملك إلكترونات في المدارات  $p$  وجميعها يأخذ التوزيع الإلكتروني :  $ns^2 np^x$  ، حيث  $x$  هو رقم المجموعة.

يكون الكربون- C (المجموعة  $4A$ ) هو العنصر الثاني في الكتلة-  $p$  وبالتالي فإن إلكتروناتاً ثانياً يخصص إلى المدارات  $2p$ . وفي الحالة الأساسية للكربون (طاقته الأخفض) فإن هذا الإلكترون يخصص إلى مدارات  $p$  المتبقية ، ويجب أن يأخذ التوجه السبيني نفسه كما في الإلكترون الأول للمدار  $p$  السابق.

وعموماً ، عندما تخصص الإلكترونات إلى المدارات : p أو d أو f فإن كل إلكترون لاحق يخصص لمدار مختلف للطبقة الفرعية ؛ ويأخذ كل إلكترون نفس السبين (عدد اللف الذاتي) كما في الإلكترون السابق. وباستمرار هذا المنوال يتوالى ملء نصف الطبقة الفرعية.

ويجب أن تخصص الإلكترونات الإضافية إلى المدارات نصف الممتلئة. ويدعى هذا الإجراء بقاعدة هوند - **Hund's rule** التي تنص على أن معظم الترتيب المستقر للإلكترونات يكون مع العدد الأعظمي للإلكترونات غير المتزاوجة ، وجميعها بنفس التوجه السبيني. وهذا ما يجعل الطاقة الكلية لأي ذرة أقل ما يمكن (الأمر الذي يجعل الذرة مستقرة).

لاحظ أن الكربون هو العنصر الثاني من عناصر الكتلة-p ، وبالتالي فإنه يجب أن يكون هناك إلكترونان-p (إلى جانب إلكترونين 2s موجودين سابقاً في الطبقة الرئيسة  $n=2$ ). ولأن الكربون يكون في الدور الثاني من الجدول الدوري ، فإن المدارات p اللازمة أو المشاركة هي 2p. وهكذا يمكننا مباشرة كتابة التوزيع الإلكتروني للكربون بالرجوع إلى الجدول الدوري على هذا النحو :  $C(6) : 1s^2 2s^2 2p^2$

انطلاقاً من الهيدروجين ؛ وبالمروء من يسار الجدول الدوري إلى يمينه عبر الأنوار المتلاحقة فإنه يمكننا أن نكتب  $1s^2$  حتى الوصول إلى نهاية الدور الأول ومن ثم  $2s^2$  وأخيراً 2p حتى نجعل عدد الإلكترونات ستة. وباعتبار أن الكربون يكون في المجموعة 4A من الجدول الدوري ؛ لأنه يملك أربعة إلكترونات في الطبقة الرئيسة  $n = 2$ .

النروجين-N في الدور 2 والمجموعة 5A ، وهو العنصر الثالث في الكتلة-p وهكذا فإنه مجموعة من خمسة إلكترونات في الطبقة الرئيسة  $n=2$  ؛ اثنان



منهما مخصصان للطبقة الفرعية-2p. ووفقاً لقاعدة هوند فإن كل إلكترون في الطبقة الفرعية يشغل مداراً مختلفاً من 2p. وتملك جميع ذرات المجموعة 5A توزيعاً متشابهاً :  $2s^2 np^3$  ، حيث n هو رقم الدور الذي يقع فيه العنصر في الجدول الدوري.

يلي النتروجين (5A) الأوكسجين-O (6A) الذي يملك مجموعة من خمسة إلكترونات في الطبقة الرئيسة الخارجية : إلكترونان مخصصان للمدار 2s ، كما هو عليه الحال بالنسبة للعنصر الرابع من الكتلة-p ، فإن الإلكترونات الأربعة الأخرى تكون مخصصة للمدارات 2p. لقد كانت الطبقة الفرعية-2p في النتروجين نصف ممتلئة ، بحيث تحوي إلكترونات واحداً في كل مدار. ولهذا السبب فإن الإلكترون الرابع من 2p في الأوكسجين يجب أن يتزوج بالإلكترون موجود مسبقاً.

ليس هناك من فرق لأي مدار يخصص هذا الإلكترون (جميع مدارات-2p تملك نفس الطاقة ، ولكنها يجب أن تأخذ سبيناً معاكساً للإلكترون الآخر المخصص سابقاً لذلك المدار ، انظر الجدول-7) ؛ وذلك لأن كل إلكترون يأخذ مجموعة مختلفة من الأعداد الكمية الأربعة (مبدأ باولي في الاستبعاد).

يكون الفلور في المجموعة-7A من الدور الثاني ، وهو يملك سبعة إلكترونات في الطبقة الرئيسة ( $n = 2$ ) اثنان منهما يشغلان الطبقة الفرعية-2s ، والخمسة الباقية تشغل الطبقة الفرعية-2p. وتملك جميع ذرات الهالوجين توزيعاً متشابهاً هو :  $ns^2 np^5$  ، حيث n هو من جديد رقم الدور (أو الطبقة الرئيسة) الذي يقع فيه العنصر.

مثل جميع العناصر الأخرى في المجموعة 8A ، فإن النيون-Ne غاز خامل. وتملك جميع عناصر المجموعة 8A (باستثناء الهليوم) ثمانية إلكترونات في

الطبقة الرئيسة ذات القيمة الأعلى لـ  $n$  وبالتالي فجميعها يملك التوزيع :  $ns^2$   $np^6$  ، (حيث  $n$  هو الدور الذي يتواجد فيه العنصر). وهذا يعني أن جميع الغازات الخاملة تملك طبقات فرعية  $ns$  و  $np$  ممتلئة. ويرتبط الخمول الكيميائي شبه الكامل للغازات النادرة (أو النبيلة) بهذا التوزيع الإلكتروني.

العنصر التالي بعد النيون هو الصوديوم -Na، وبه يُفتح دور جديد (انظر الجدول الدوري). ولأن الصوديوم هو العنصر الأول ذي  $n = 3$  ، فإن الإلكترون الإضافي يجب أن يخصص إلى المدار  $3s$  (تذكر أن جميع العناصر في المجموعة 1A تأخذ التوزيع :  $ns^1$ ).

وهكذا فإن التوزيع الإلكتروني الكامل للصوديوم هو توزيع النيون (الغاز الخامل السابق له بالدور) زائداً إلكترون  $3s^1$  :  $1s^2 2s^2 2p^6 3s^1$  : Na(23)  
أو :  $Na(23) : [Ne] 3s^1$

لقد كتبنا التوزيع الإلكتروني للصوديوم بطريقتين :

- إحداها بشكل مختصر ، تستخدم توزيع الغاز الخامل.
- والترتيب الذي يسبق الإلكترون  $3s^1$  هو لذلك الغاز الخامل (النيون) ، بدلاً من كتابة :  $1s^2 2s^2 2p^6$

وتمثل الطبقات الإلكترونية الرئيسة المكتملة بوضع رمز الغاز الخامل الموافق ضمن قوسين متوسطين ، ويشار للإلكترونات المتضمنة في طريقة ترميز الغاز الخامل بالإلكترونات لبيّة للذرة. وهذه الطريقة ليست فقط لكسب الوقت في كتابة التوزيع الإلكتروني ، ولكنها أيضاً توصل الفكرة بأن الإلكترونات اللبيّة يمكن أن تهمل عموماً لدى دراسة كيمياء أي عنصر. وتكون الإلكترونات خلف الإلكترونات اللبيّة ، كإلكترون  $3s^1$  في حال الصوديوم ، إلكترونات تكافؤ ؛ وهي التي تحدد الخواص الكيميائية للعنصر.

## 7-4-1-2- التوزيع الإلكتروني للعناصر الإنتقالية

### 7.4.2.1- Electron Configurations for the Transition Elements

يتم شغل الطبقات الفرعية d أو f اعتباراً من عناصر الدور الرابع وحتى الدور السادس في وسط الجدول الدوري (انظر الشكل 11 والجدول-7). وغالباً ما يشار إلى العناصر التي تملأ الطبقات الفرعية d على أنها عناصر إنتقالية. أما العناصر التي يتم فيها ملء الطبقات الفرعية f فتدعى بالعناصر الإنتقالية الداخلية ، وبشكل أكثر تحديداً تدعى باللانثانيدات (العناصر التي يتم فيها ملء المدارات 4f) والأكتينيدات (العناصر التي يتم فيها ملء المدارات 5f). ووفقاً للشكل-12 الذي يقوم على توزيع إلكتروني محدد تجريبياً ، فإن العناصر الإنتقالية تكون مسبقة دوماً بعنصرين من الكتلة-S.

وتبعاً لذلك ، فإن السكنديويم-Sc (العنصر الإنتقالي الأول) يأخذ التوزيع الإلكتروني :  $[Ar] 3d^1 4s^2$  ، ويتبعه التيتانيوم-Ti بتوزيع :  $[Ar] 3d^2 4s^2$ . إن التوزيع المتوقع للكروم-Cr هو :  $[Ar] 3d^4 4s^2$  ، إلا أن التوزيع الفعلي له يملك إلكترونات مخصصة لكل من المدارات الست المتاحة (3d, 4s) :  $[Ar] 3d^5 4s^1$  ؛ انظر الجدول-10.

الجدول-10 - مخططات الصندوق المدارات للعناصر من الكالسيوم حتى الزنك.

		3d	4s
Cu	$[Ar] 4s^2$		
Sc	$[Ar] 3d^1 4s^2$		
Ti	$[Ar] 3d^2 4s^2$		
V	$[Ar] 3d^3 4s^2$		
Cr*	$[Ar] 3d^5 4s^1$		
Mn	$[Ar] 3d^5 4s^2$		
Fe	$[Ar] 3d^6 4s^2$		
Co	$[Ar] 3d^7 4s^2$		
Ni	$[Ar] 3d^8 4s^2$		
Cu*	$[Ar] 3d^{10} 4s^1$		
Zn	$[Ar] 3d^{10} 4s^2$		

\*These configurations do not follow the "n + l" rule.

وهذا مبرر لأن المدارات- 3d, 4s تملك تقريباً الطاقة نفسها ، مما يؤدي ارتفاع ستة مدارات إلى ذات الطاقة تقريباً. ويخصص كل إلكترون من إلكترونات التكافؤ الستة للكروم لمدار منفصل.

ويفسر ذلك الحقيقة بأنه ثمة بين الحين والآخر اختلافات ضئيلة بين التوزيع المنتبأ به والتوزيع الفعلي للعنصر ؛ وهذا لا يؤثر كثيراً على كيمياء العنصر.

يلي الكروم ذرات المنغنيز-Mn والحديد-Fe والنيكل-Ni ، التي تملك توزيعات يمكن توقعها على أساس الشكل-11. إلا أن النحاس-Cu يكون توزيعه مختلفاً قليلاً عما هو متوقع. فهذا العنصر من المجموعة IB يملك إلكترونات أعزب (منفرداً) في المدار-4s ، كما هو متوقع من رقم مجموعته ،

لذلك فإن الإلكترونات العشرة المتبقية بعد نواة الأرجون-Ar تخصص إلى المدارات-3d. ينهي الزنك-Zn أولى السلاسل الانتقالية ، حيث تملأ المدارات-4s و 3d بالكامل ، كما هو متوقع للمجموعة 2B.

يتبع الدور الخامس (n=5) منوال الدور الرابع بتغيرات طفيفة.

ولكن الدور السادس (n=6) يتضمن سلسلة اللانثانيدات التي تبدأ باللانثانيوم-La ، وهو العنصر الأول من الكتلة-d ويأخذ التوزيع :  $[Xe]5d^1 6s^2$ .

والعنصر التالي له هو السيريوم-Ce الذي يقبع في سطر منفصل أسفل الجدول الدوري مع العناصر التي تخصص فيها الإلكترونات لأول مرة إلى المدارات-f ، وهذا يعني أن توزيع السيريوم هو :  $[Xe]4f^1 5d^1 6s^2$ .

وبالانتقال عبر سلسلة اللانثانيدات يستمر هذا المنوال ببعض التغير ، وذلك من خلال 14 إلكترونات مخصصة إلى 7 مدارات-5f ، حيث يملك اللوتيتيوم-Lu التوزيع الإلكتروني :  $[Xe]4f^{14} 5d^1 6s^2$ .

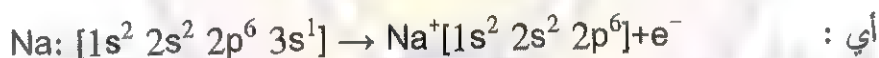
وإذا ما أخذنا بعين الاعتبار التنبؤ بالتوزيع الإلكتروني لذرات العناصر في الكتل-d و f ، فإننا سنرى اختلافات طفيفة يمكن أن تحدث بين التوزيع الفعلي (الجدول-8) والتوزيع المتنبأ به. إلا أن الكيميائيين أكثر اهتماماً بكيمياء الأيونات المتشكلة من العناصر ؛ ولا يبدي التوزيع الإلكتروني للأيونات أيّ شذوذ عما سبق من توزيع إلكتروني للذرات.

#### 7-4-1-3- التوزيع الإلكتروني للأيونات

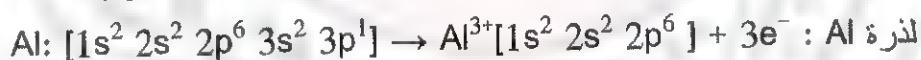
##### 7.4.1.3- Electron Configurations of Ions

يعود قدرٌ كبير من كيمياء العناصر إلى أيوناتها. يتم تشكيل الكاتيون (الأيون الموجب) من ذرته المعتدلة بنزع إلكترون أو أكثر من الطبقة الإلكترونية الأعلى (ذات القيمة الأعلى لـ n). وإذا كان هناك فرصة لطبقة فرعية داخل الطبقة الرئيسية ذات الترتيب n ، فإنه يزال إلكترون أو أكثر ، وتمثل هذه الإلكترونات المنزوعة إلكترونات التكافؤ للذرة.

وهكذا فإن أيون الصوديوم  $Na^+$  يتشكل بإزالة الإلكترون  $3s^1$  من ذرة Na ،



وبتشكيل أيون الألمنيوم  $Al^{3+}$  بإزالة ثلاثة إلكترونات من الطبقة الرئيسية  $n=3$



تتطبق القاعدة العامة نفسها على ذرات المعادن الإنتقالية ؛ هذا يعني أن الأيون

الموجب للتيتانيوم  $Ti^{2+}$  يأخذ التوزيع الإلكتروني :  $[Ar]3d^2$  ، والذي نحصل

عليه بنزع إلكترونين من ذرته Ti على النحو :



وتملك الأيونات الموجبة للحديد  $Fe^{2+}$  و  $Fe^{3+}$  التوزيع الإلكتروني :  $[Ar]3d^6$  و  $[Ar]3d^5$  على التوالي.

وعموماً ، تأخذ جميع الأيونات الموجبة (الكاتيونات) للمعادن الإنتقالية المألوفة توزيعاً من النمط العام :  $[noble\ gas\ core](n - 1)d^x$

ومن المهم جداً أن ننتذكر أنه لدى كاتيونات المعادن الإنتقالية تتحدد الخواص الكيميائية والفيزيائية من خلال وجود الإلكترونات في المدارات-d. فالذرات والأيونات ذات الإلكترونات غير المتزاوجة تكون بارامغناطيسية ، هذا يعني أنها قادرة على الانجذاب إلى الحقل المغناطيسي.

والبارامغناطيسية مهمة هنا لأنها تقدم دليلاً تجريبياً على أن أيونات المعادن الإنتقالية ذات الشحنة ( $+2$ ) أو أكبر لا تملك إلكترونات ns. فعلى سبيل المثال يكون أيون الحديد  $Fe^{2+}$  ذا بارامغناطيسية إلى حد 4 إلكترونات عزباء ؛ بينما يملك الأيون  $Fe^{3+}$  للحديد 5 إلكترونات عزباء. وهذا يعني أنه بدلاً من إزالة ثلاثة إلكترونات-3d لتشكل الأيون  $Fe^{3+}$  ؛ فإن الأيون يبقى بارامغناطيسياً ، لكن لمدى ثلاثة إلكترونات عزباء فقط.



## الفصل الثالث : العلاقات العامة المتعلقة ببنية المادة

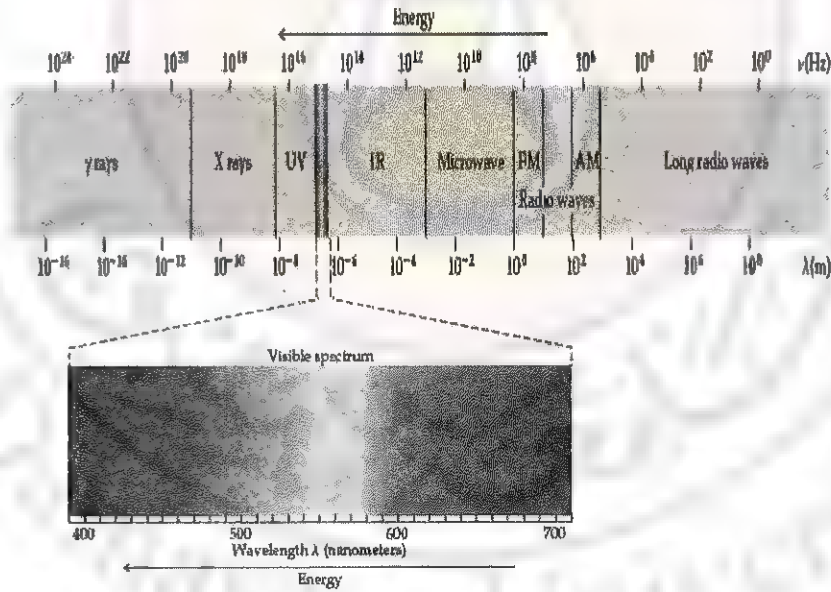
### Chapter -3: Relations Related with Structure of Matter

#### 1- قانون مكسويل في الإشعاع الكهرومغناطيسي

##### 1. Electromagnetic Radiation & Maxwell's Law

في عام 1864 طور مكسويل - J. Maxwell نظرية رياضية لامعة لوصف جميع أشكال الإشعاع ذات الاهتزاز الموجي الكهرومغناطيسي في الفضاء مثل الضوء وأشعة اكس (X) وإشعاعات المايكرويف والإشعاعات التلفازية والإشارات الراديوية. وتشرح هذه النظرية سلوك الإلكترونات في الذرة. يوضح الشكل-1 مخططاً للطيف عموماً.

الشكل-1- الطيف الكهرومغناطيسي : الضوء المرئي جزء صغير من كامل الطيف.



تزداد طاقة الإشعاع: من نهاية الأمواج الراديوية (تواتر صغير  $\nu$  وطول موجي كبير  $\lambda$ ) إلى نهاية أشعة  $\gamma$  ذات (التواتر الكبير  $\nu$  والطول الموجي الصغير  $\lambda$ ).

تتص نظرية مكسويل في الاهتزازات الموجية الكهرومغناطيسية على أن  
جداء الطول الموجي-Wavelength ( $\lambda$ ) بالتواتر-frequently ( $\nu$ ) يساوي  
سرعة الموجة (ويتحقق ذلك من أجل أي حركة دورية بما فيها الإشعاع)، أي :

$$\lambda \cdot \nu = c \quad (1)$$

ومن المعلوم أن الطيف المرئي :

يبتدئ من البنفسجي (ذي الطول الموجي  $0.4 \mu\text{m}$ ) ،

وينتهي باللون الأحمر (ذي الطول الموجي  $0.7 \mu\text{m}$ ).

ومن المعلوم أيضاً أن سرعة الضوء:  $c = 2.998 \times 10^8 \approx 3 \times 10^8 \text{ m/s}$ .

وبحسب علاقة مكسويل فإن تواتر الضوء يتناسب عكساً مع طوله الموجي.

وبشكل عام يزداد الطول الموجي باستمرار لدى الانتقال من أشعة غاما إلى  
أشعة اكس إلى منطقة فوق البنفسجي UV (Ultra-Violet) إلى الطيف المرئي  
(Visible-Spectrum) إلى منطقة تحت الحمراء IR (Infra-Red) إلى  
إشعاعات المايكرويف إلى الإشعاعات الراديوية (القصيرة - FM - والطويلة)  
إلى الإشعاعات التلفازية.

تطبيق-1- ما هو تواتر اللون الأحمر ذي الطول الموجي  $0.4 \mu\text{m}$  ؟

الحل :

من العلاقة (1) نجد أن :  $\lambda \cdot \nu = c \rightarrow \nu = c / \lambda$

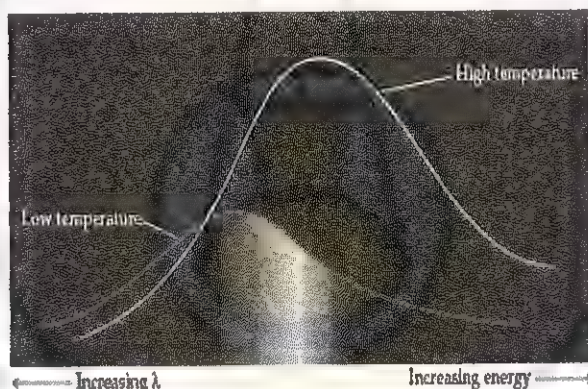
$$\nu = 3 \times 10^8 \text{ m.s}^{-1} / 0.4 \times 10^{-9} \text{ m}$$

$$\nu = 0.75 \times 10^{-17} \text{ s}^{-1} = 7.5 \times 10^{-18} \text{ Hz}$$

## 2- إشعاع الطاقة وقانون بلانك 2. Energy Radiation & Planck Law

لدى تسخين قطعة معدن فإنها تصدر إشعاعاً كهرومغناطيسياً بطول موجي يعتمد على درجة الحرارة. ففي البداية يكون لون الإشعاع أحمر قاتماً ، وعند درجات حرارة أعلى يصبح اللون الأحمر ساطعاً ، ولدى درجات حرارة أعلى أكثر ينقلب احمرار اللون إلى الأبيض الساطع. فأعيننا تكتشف الإشعاعات الواقعة فقط في الطيف المرئي من الإشعاع الكهرومغناطيسي. وعندما يُسخّن المعدن فإن النهاية العظمى في منحنى الشدة الضوئية بدلالة الطول الموجي تغير اتجاهها أكثر فأكثر إلى منطقة UV ، ومن ثم فإن لون الجسم المتوهج ينقلب من الأحمر إلى الأصفر وأخيراً إلى الأبيض (الحار!).

الشكل-2- طيف الإشعاع المنبعث عن جسم مسخن.



الخط الأحمر هو طيف من الجسم الأحمر الساخن نظراً لأن الطول الموجي للشدة الأعظمية تحدث عند الطول الموجي للضوء الأحمر. وعندما تزداد درجة حرارة الجسم يصبح لون الجسم برتقالياً أكثر ثم أصفر ؛ وعندئذ ينزاح الطول الموجي لشدة الإشعاع الأعظمي نحو الأطوال الموجية الأقصر (نحو تحت البنفسجي).

ويكون الجسم أبيض ساخناً عند درجات عالية جداً ، وثمة شدة إشعاع قابلة للمقارنة عند جميع الأطوال الموجية للطيف المرئي.

في عام 1900 قدّم الفيزيائي الألماني ماكس بلانك - M. Planck تفسيراً لطيف الجسم المسخن ؛ فعندما يُصدر الجسم إشعاعاً يجب أن تكون كمية صغيرة من الطاقة قد انبعثت في أثناء صدور الإشعاع. هذا يعني أنه هناك رزمة (أو باقة) صغيرة من الطاقة لا يمكن أن تصدر كمية أصغر منها (مثلاً أن الذرة هي أصغر جزء من المادة).

لقد سمى بلانك هذه الرزمة بالكوانتم - Quanta ؛ وأعلن لاحقاً أن طاقة الكوانتم E ترتبط بتواتر الإشعاع  $\nu$  من خلال المعادلة التالية :

$$E_{\text{quantum}} = h \cdot \nu_{\text{radiation}} \quad (2)$$

يدعى ثابت التناسب  $h$  بثابت بلانك ،

وتبلغ قيمته :

$$h = 6.626 \times 10^{-34} \text{ J.s}$$

استطاع بلانك باستخدام نظريته في الكم من حساب عدد الكمّات لكل تواتر ينبعث عن الجسم المسخن.

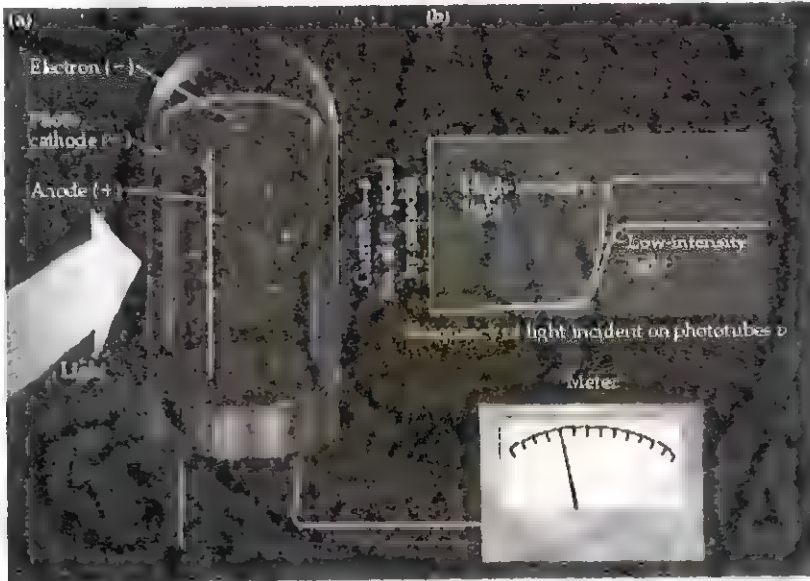
ويعطي عدد الكمّات المنبثقة في الثانية الواحدة شدة (أو كثافة) الإشعاع Intensity- ولأن التواتر مرتبط بالطول الموجي فإن بلانك كان قادراً على حساب طيف الجسم المسخن ؛ حيث كانت نتائجه متوافقة بشكل ممتاز مع الطيوف المقاسة.

### 3- الفعل الكهرضوئي وقانون أينشتاين

#### 3-Photoelectro Action Einstein's Law

يحدث الفعل الكهرضوئي للمادة عندما يضرب الضوء الساقط سطح المعدن مسبباً تهيج الإلكترونات ؛ مما يؤدي إلى تحرك الإلكترونات المهيجة بالضوء من المهبط (الكاثود- Cathode) الضوئي إلى المصعد (الأنود- Anode) المشحون إيجاباً وبالتالي سريان التيار في الخلية.

الشكل-3- الفعل الكهرضوئي.



a- خلية ضوئية تعمل بالفعل الكهرضوئي. يتألف الجزء الرئيسي من الخلية من كاثود حساس للضوء. وتكون مادة الكاثود عادة معدن تهيج إلكتروناته إذا قذف بفوتونات الضوء ذي الطاقة الكافية ؛ وتتحرك الإلكترونات المثارة إلى الأنود ويسري التيار في الخلية. تستعمل مثل هذه الأداة كمفتاح في الدارة الكهربائية.

b- عندما يزداد تواتر الضوء المسلط لا يلاحظ أي تيار حتى يبلغ التواتر الحرج. وعند هذا التواتر يملك الضوء طاقة كافية لإقتلاع إلكترون من سطح الكاثود الضوئي.

وإذا استخدم ضوء بكثافة أعلى ، أي ضوء ذو كثافة فوتونات أعلى ، فإن الأثر الوحيد المتسبب هو انطلاق المزيد من الفوتونات من السطح. ويلاحظ بدء التيار عند نفس التواتر كالذي مع الضوء ذي الكثافة الأقل. وعندما يستعمل ضوء بتواتر أعلى من الحد الأدنى فإن الطاقة الزائدة للفوتونات تجعل الإلكترون يغادر الذرة بسرعة كبيرة.

لقد فسّر أينشتاين هذه الظاهرة بضم فكرة طاقة الكوانتم لبلانك وملاحظة أن الضوء لا يمكن وصفه حاملاً لخواص موجية فقط وإنما يحمل خواص مادية أيضاً. فقد افترض أن الجسيمات عديمة الكتلة التي تدعى الآن بالفوتونات Photons- والتي تحمل الطاقة الموضحة بقانون بلانك. وهذا يعني أن طاقة كل فوتون من سيل الفوتونات يتناسب طردياً مع تواتر موجته.

## تطبيق-2-

تستخدم أقراص CD المضغوطة أشعة الليزر التي تصدر الضوء الأحمر ذي الطول الموجي 685 nm. ماهي طاقة الفوتون من هذا الضوء ، وما هي طاقة المول منه ؟  
الحل :

$$\text{لنستخدم أولاً قانون مكسويل : } \lambda \cdot \nu = c$$

$$\text{ومنه نجد أن الطول الموجي : } \nu = c / \lambda$$

وبتعويض القيم العددية نجد أن تواتر الفوتون هو :

$$\nu = 2.998 \times 10^8 \text{ ms}^{-1} / 6.85 \times 10^{-7} \text{ m} = 4.38 \times 10^{14} \text{ s}^{-1}$$

$$E = h \cdot \nu \quad \text{وتعطى طاقة الفوتون بالعلاقة :}$$

$$E = (6.626 \times 10^{-34} \text{ J.s}) \cdot (4.38 \times 10^{14} \text{ s}^{-1}) = 2.90 \times 10^{-19} \text{ J}$$

$$E_m = N_A \cdot E \quad \text{وتكون طاقة المول من الفوتونات :}$$

$$E_m = (6.023 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}) \cdot (2.90 \times 10^{-19} \text{ J}) = 175 \text{ kJ}$$



#### 4- طاقة المستوى - ن وعلاقة بور

#### 4. Energy Level (n) & Bohr's Relationship

بيّن الفيزيائي الدنماركي نرنست بور - N. Bohr لأول مرة الصلة بين طيوف الذرات المهيجة والأفكار الكوانتية لكل من بلانك وأينشتاين. وكما بات معلوماً من أبسط نماذج الذرة (ذرة H) حيث يتحرك الإلكترون على مدار دائري حول النواة. والمشكلة لهذا النموذج على صعيد الفيزياء التقليدية أن الإلكترون المشحون سلباً والذي يدور في حقل النواة المشحونة إيجاباً سوف يفقد طاقة ويسقط أخيراً في النواة ؛ ولكن هذا الأمر لا يحدث ! ولحلّ هذه المشكلة قدّم بور فكرة أن إلكترون ذرة الهيدروجين قد يمتلك مدارات أو مستويات طاقة محددة ؛ ولقد حدد هوية فرق الطاقة بين المستويات أو المدارات ككوانتم مفرد للطاقة بحيث يمكن القول إن طاقة الإلكترون في الذرة مكتمة. وبضم فكرة التكميم مع قوانين الحركة في الفيزياء التقليدية ، بيّن بور أن الطاقة التي يمتلكها الإلكترون في المدار n للذرة تعطى بالمعادلة البسيطة التالية :

$$E_n = - R.h.C / n^2 \quad (3)$$

يدعى الثابت R بثابت - Reidberg ونساوي قيمته :

$$R = 1.097 \times 10^7 \text{ m}^{-1}$$

توضح هذه المعادلة (3) أن طاقة الإلكترون تصبح أقل سلبية لدى تزايد n. وهكذا فإن المدار الأخفض أو الأكثر سلبية في الطاقة من أجل (n=1) يكون أقرب إلى النواة ؛ وهذا ما يكون عليه عادة إلكترون ذرة H في هذه السوية الطاقة.

ويقال عن الذرة التي يمكن أن تكون إلكتروناتها في سوياتها الطاقةية الأخفض إنها في حالتها الأساسية. ويجب أن تقدم الطاقة لتحريك الإلكترون أبعد فأبعد عن النواة ؛ لأن النواة الموجبة والإلكترون السالب يجذب كل منهما الآخر. وعندما يحتل إلكترون في ذرة H مداراً تكون فيه  $n > 1$  فإن الذرة هي ستملك طاقة أكثر مما عليه الحال في السوية الأساسية (الطاقة تكون أقل سلبية) ويقال الذرة في الحالة المثارة.

### تطبيق -3-

احسب طاقتي الحالتين  $n=1$  ,  $n=2$  لذرة H بوحدة J/atom , J/mol .

**الحل :**

1- عندما :  $n = 1$

$$E_1 = - RhC/(n)^2$$

تصبح علاقة الطاقة :

$$E_1 = - R.h.C / (1)^2$$

$$E_1 = - (1.097 \times 10^7 \text{ m}^{-1}).(6.626 \times 10^{-34} \text{ J.s}).(2.998 \times 10^8 \text{ m.s}^{-1})$$

$$E_1 = - 2.179 \times 10^{-18} \text{ J/atom}$$

2- وعندما :  $n = 2$

$$E_2 = - R.h.C/(2)^2 = - RhC/4$$

تصبح علاقة الطاقة على الشكل :

$$E_2 = E_1 / 4$$

وبمقارنة  $E_1$  مع  $E_2$  نجد أن :

وبالتالي فإن :

$$E_2 = - 2.179 \times 10^{-18} / 4 = -5.448 \times 10^{-19} \text{ J/atom}$$

$$E_1^* = N_A \cdot E_1$$

3- تعطى السوية الطاقةية بوحدة kJ/mol بالعلاقة :

$$E_1^* = (6.023 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}).(-2.179 \times 10^{-18} \text{ J}) = -1312 \times 10^5 \text{ kJ/mol}$$

لاحظ أن  $E_1$  أكثر سلبية من  $E_2$  ؛ وينتج ذلك ، لأن معادلة بور تعكس حقيقة أن طاقة التدافع بين جسيمين مشحونين عكساً (الإلكترون ونواة الذرة) تعتمد

على شحنتيهما والمسافة بينهما (وفقاً لقانون كولون - Coulomb) فالإلكترون الأقرب للنواة يكون ذا طاقة تنافر أكبر. هذا يعني أن قيمة  $E$  تكون أكثر سلبية عندما تصبح المسافة أصغر ، ولذلك يقول الكيميائيون (أو الفيزيائيون) بأن الطاقة تكون أخفض (هذا يعني أكثر سلبية).

#### 5- الخواص الموجية للإلكترون وعلاقة دوبري

#### 5- Electron Wave Properties & De-Broglie's Relationship

في عام 1925 اقترح دوبري-DeBroglie أن الإلكترون الحر ذا الكتلة  $m$  ويتحرك بسرعة  $v$  يجب أن يكون مرتبطاً بطول موجة  $\lambda$  تعطى بالعلاقة الآتية :

$$\lambda = h / m.v \quad (4)$$

لقد كانت هذه الفكرة ثورية (ارتباط طول الموجة  $\lambda$  بكمية الحركة  $m.v$ ) ؛ لأنها ربطت الخواص الجسيمية للإلكترون ( $m, v$ ) بالخواص الموجية ( $\lambda$ ).

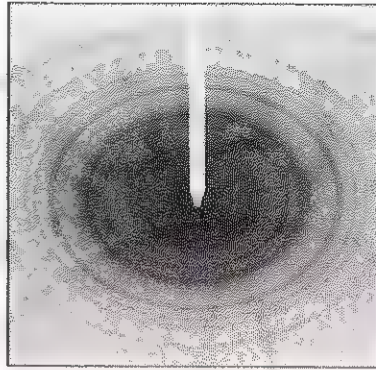
وجاء الإثبات التجريبي في الحال عام 1927 من Germer - Davisson اللذين عملا على جرس الهاتف ، حيث وجدا أن شعاع الإلكترونات يحيد مثل أشعة الضوء عبر ذرات صفيحة معدنية رقيقة.

تفترح معادلة دوبري أن أي جسيم متحرك يمتلك طولاً موجياً مرافقاً. لكن إذا  $\lambda$  كبيرة جداً بحيث يكون من الصعب أن تقاس ، فإن جداء  $m$  بـ  $v$  يجب أن يكون صغيراً جداً لأن  $h$  هي أيضاً صغيرة جداً.

فعلى سبيل المثال : إن كرة البيسبول ذات الكتلة  $114 \text{ g}$  وتسير بسرعة  $110 \text{ m/s}$  تمتلك قيمة كبيرة للجداء ( $m.v = 5.6 \text{ kg.m/s}$ ) ونتيجة لذلك فإن القيمة الصغيرة بشكل غير معقول لطول الموجة هو ( $1.2 \times 10^{-34} \text{ m}$ ).

إن هذه القيمة الضئيلة هي في الحقيقة لا معنى لها ، لأنها لا يمكن أن تقاس بأية وسيلة متوفرة حالياً.

الشكل-4- نموذج حيود الإلكترون المستحصل لأجل رقاقة ألومنيوم



وإنه من الممكن رصد خواص شبيهة بالموجية من جسيمات مادية لامتناهية في الصغر مثل البروتونات والإلكترونات والنترونات.

6- علاقة المادة بالطاقة وقانون أينشتاين

## 6. Matter and Energy & Einstein`s Law

بيّن ألبرت أينشتاين - A. Einstein بعد اكتشافه للنظرية النسبية أن المادة والطاقة شيئان متكافئان من خلال معادلتة الشهيرة التالية :

$$E = (\Delta m).C^2 \quad (5)$$

أي أن فناء المادة يؤدي إلى توليد طاقة ، وبعبير آخر ، فإن ضياع أي مقدار من المادة يقابله بالتأكيد انتشار للطاقة.

ملاحظة - يجب الانتباه إلى أن فناء المادة يؤدي إلى توليد طاقة ، ولكن العكس غير ممكن.

#### تطبيق -4-

إن الضياع في كتلة المواد (الداخلية في التفاعل والنتيجة عنه) لدى تفاعل احتراق 12 g من C لتشكيل 44 g من غاز CO<sub>2</sub> يؤدي إلى انتشار حرارة قدرها 393 kJ. والسؤال الذي يطرح نفسه ما هو الضياع في المادة الناجم عن انتشار هذه الطاقة الحرارية ؟

الحل :

يُعبّر عن تفاعل الاحتراق هذا بالمعادلة :



ووفقاً لقانون أينشتاين في الطاقة نجد الكتلة الضائعة (المكافئة للطاقة) تساوي :

$$E = (\Delta m).C^2 \rightarrow \Delta m = E / C^2$$

$$\Delta m = 394 / (3 \times 10^8 \text{ m.s}^{-1})^2 \text{ kJ} = 43.778 \times 10^{-10} \text{ g}$$

لا يمكن قياس كتلة المادة الضائعة بأدق الموازين الحديثة والمنطوية المتاحة لنا في الوقت الراهن ، ومن ثمّ فيمكن إهمالها من دون ارتكاب لأي خطأ.

تطبيق -5- ما الطاقة الكهربائية الناتجة عن إفناء 1 g من المادة ؟

الحل :

$$E = (\Delta m).C^2 \quad : \quad (5) \quad \text{بتطبيق قانون أينشتاين في العلاقة}$$

$$E = 1 \text{ g} \times (3 \times 10^8 \text{ m.s}^{-1})^2 = 9 \times 10^{16} \text{ J}$$

$$E = 9 \times 10^{16} \times 6.242 \times 10^{18} \text{ eV} = 126.24 \times 10^{15} \text{ kW/h}$$

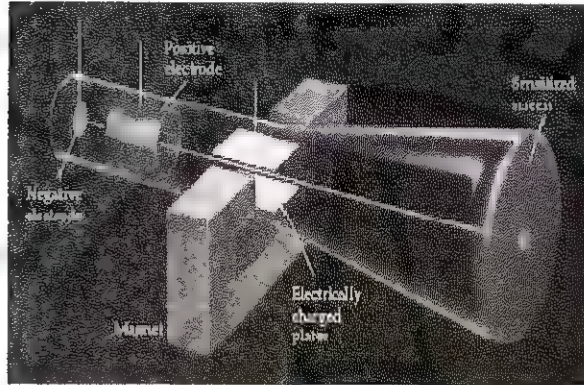
#### 7- تعيين نسبة شحنة الإلكترون إلى كتلته

#### 7. Determination of Ratio (e/m)

في عام 1897 استخدم تومسون - (1856-1940) Sir J. Thomson أنبوب أشعة المهبطية مصمم خصيصاً لتطبيق حقول كهربائية ومغناطيسية متواقتة على حزمة من الأشعة المهبطية (الشكل-5).

لم يكن تومسون قادراً على تحديد شحنة الإلكترون ولا كتلته بشكل مستقل. ولكنه اقترح وعلى أساس حقيقة أن الأشعة المهبطية هي حزمة من الجسيمات المشحونة سلباً ، أن هذه الجسيمات هي ذاتها المرتبطة بتجارب فارادي.

الشكل-5- تجربة تومسون لقياس نسبة شحنة الإلكترون إلى كتلته.



تمر حزمة أشعة الإلكترونات عبر حقل مغناطيسي ثم حقل كهربائي. ترتب التجربة بحيث إن الحقل الكهربائي يتسبب بانحراف مسار حزمة الأشعة في اتجاه كما يتسبب الحقل المغناطيسي بانحرافها باتجاه معاكس. ولدى توازن هذين الحقلين تحدد نسبة شحنة الإلكترون إلى كتلته على النحو : يتوازن الإلكترون ذو السرعة  $v$  والكتلة  $m$  على مساره المنحني تحت تأثير الحقل المغناطيس  $f_H$  المطبق عليه وقوة تسارعه الثقالية  $f_G$  بحيث يتحقق :

$$f_H = f_G \quad (6)$$

ولكن :

$$f_H = e.v.H \quad (7)$$

و :



$$f_G = m.v^2 / r \quad (8)$$

وبتعويض (7) و (8) في (6) نجد :

$$e.v.H = m.v^2 / r \quad (9)$$

أو :

$$(e/m) = (v / r.H) \quad (10)$$

تعطي العلاقة (10) نسبة شحنة الإلكترون إلى كتلته من خلال سرعة الإلكترون  $v$  وشدة الحقل المغناطيسي  $H$  ونصف قطر المسار الدائري  $r$ . ويمكن تحديد سرعة الإلكترون بتطبيق حقل كهربائي  $f_E$  يعاكس تأثير الحقل المغناطيسي  $f_H$  مما يؤدي إلى إرجاع الإلكترونات إلى مسارها ، أي :

$$f_E = f_H \quad (11)$$

وتعطى شدة الحقل الكهربائي بالعلاقة

$$f_E = e.E \quad (12)$$

وبتعويض (7) و (12) في (11) نجد :

$$e.E = e.v.H \quad (13)$$

ومنه :

$$v = E / H \quad (14)$$

وأخيراً نجد بتعويض (9) في (5) أن :

$$(e/m) = ( E / r.H ) \quad (15)$$

يتضح من العلاقة (15) أن النسبة  $(e/m)$  تتحدد فقط من خلال نصف قطر المسار ، بالإضافة إلى شدتي الحقلين المطبقين الكهربائي والمغناطيسي.

لقد حصل تومسون على نفس القيمة من أجل النسبة  $(e/m)$  في تجارب لعشرين معدناً مختلفاً ، والعديد من الغازات في أنبوب الأشعة المهبطية.

$$(e/m) = 1.7588 \times 10^8 \text{ C/g} \quad (16)$$

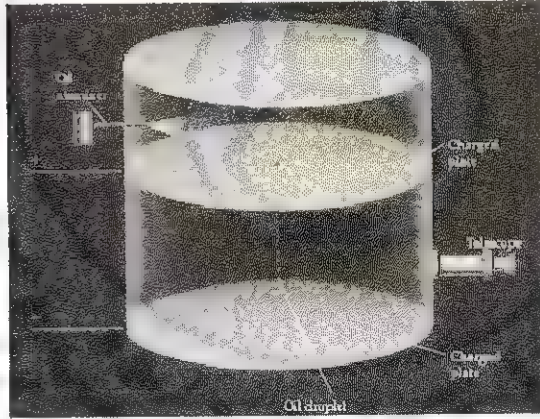
ومن معرفة أحد المقدارين  $e$  أو  $m$  يمكن تحديد الآخر.

## 8- تعيين شحنة الإلكترون وتجربة ميليكان

### 8- Determination of Electron Charge

في عام 1909 قاس روبرت ميليكان - R. Millikan الشحنة التي يحملها الإلكترون ، وبالتالي فقد كان قادراً على حساب كتلته. ويوضح الشكل-6 جهاز ميليكان المستخدم في تلك التجربة.

الشكل-6- تجربة ميليكان في تجربة قطرات الزيت.



استخدم ميليكان مجهراً صغيراً لكشف قطيرات الزيت المردودة.

يتمّ بخّ رذاذ ناعم من قطيرات الزيت في حجرة التجربة. وتتأين جزيئات الغاز تحت تأثير حزمة أشعة اكس المسلطة إلى أيونات موجبة وإلكترونات. تلتصق الإلكترونات بقطيرات الزيت ؛ حيث تأخذ بعض القطيرات إلكتروناتاً ويأخذ بعضها إلكترونين وبعضها الآخر يأخذ ثلاثة إلكترونات وهكذا ... إلخ.

تسقط القطيرات المشحونة سلباً تحت تأثير قوة الثقالة إلى المنطقة بين الصفيحتين المشحونتين كهربائياً. وتتعاذل قوة الثقالة تماماً وقوة التجاذب ما بين قطرة الزيت السالبة والصفيحة العليا المشحونة إيجاباً.

وبتحليل هاتين القوتين يتم التوصل إلى شحنة الإلكترون على النحو الآتي :

تعطى قوة الثقالة (نحو الأسفل) التي تخضع لها القطرة بالعلاقة :

$$f_g = m.g \quad (17)$$

تعطى قوة الجذب الكهربائي (نحو الأعلى) لقطرة الزيت إلى الصفيحة الموجبة بالعلاقة :

$$f_E = q.E \quad (18)$$

وبالمساواة بين العلاقتين (17) و (18) نجد :

$$q = m.(g/E) \quad (19)$$

إن كلاً من  $g$  و  $E$  معلوم ، وبمعرفة كتلة الإلكترون  $m$  يتم تحديد شحنة  $q$ . ويمكن معرفة كتلة القطرة  $m$  عملياً بجعلها تسقط في الهواء سقوطاً حراً ؛ وبقياس السرعة الحدية لسقوط كرية الزيت  $V$  يمكن حساب نصف قطرها  $R$  ، حيث تتناسب السرعة  $V$  مع  $R^3$ .

ومن علاقة كتلة القطرة  $m$  بكل من حجمها  $\varphi$  والكثافة  $\rho$  ، أي :

$$m = \rho.\varphi \quad (20)$$

ولكن حجم الكرة :

$$\varphi = (4/3).\pi. R^3 \quad (21)$$

وبتعويض (21) في (20) يكون :

$$q = (4/3) \cdot \pi \cdot R^3 \cdot \rho \quad (22)$$

وبهذه الطريقة وجد ميليكان أن شحنة قطيرة الزيت (شحنة الإلكترون) تساوي:

$$q = 1.60 \times 10^{-19} \text{ C} \quad (23)$$

تملك قطيرات الزيت المختلفة شحنات مختلفة ، ولكن ميليكان وجد أن كلاً منها كان عدداً صحيحاً لأصغر الشحنات (وكانت من مرتبة :  $1.60 \times 10^{-19} \text{ C}$ ).

وبعد معرفة شحنة الإلكترون يمكن حساب كتلته ، حيث يكون لنا :

$$(e/m) = 1.7588 \times 10^8 \text{ C/g} \rightarrow m = e \cdot (m/e) \quad (24)$$

$$m = 1.60 \times 10^{-19} \text{ C} \times (10^{-8} / 1.7588) \text{ g/C} = 0.9097 \times 10^{-27} \text{ g} \quad (25)$$

والقيمتان المعروفتان الآن لكتلة الإلكترون وشحنته هما على التوالي :

$$e = -1.60218 \times 10^{-19} \text{ C} ; \quad m = 9.10939 \times 10^{-28} \text{ g}$$

لقد بيّنت التجارب الإضافية التي أجريت لاحقاً أن الأشعة المهبطية تملك ذات الخواص كالتي تملكها جسيمات-  $\beta$  الصادرة عن العناصر المشعة ؛ مقدمة بذلك دليلاً آخرأ على أن الإلكترون هو جسيم أولي للمادة.

## 9- تعيين نصف قطر المدار الذري وسرعة الإلكترون

### 9. Determination of Atomic Orbital Radius & Electron Speed

يتحدد نصف قطر المدار الذري الذي يسير عليه الإلكترون من

خلال الشرط الكوانتي لبور ، الذي ينص على أن العزم الزاوي للإلكترون

على مداره :

$$\omega = (h/2\pi) \cdot n \text{ (عدد صحيح)}$$

أي أن :

$$\omega = m.v.r = n.(h/2\pi) \quad (26)$$

يخضع الإلكترون أثناء حركته على مداره إلى تأثير قوتين :

الأولى - كهربائية جاذبة :

$$f_E = Z.(e^2/r^2) \quad (27)$$

الثانية - ميكانيكية نابذة :

$$f_G = m.(v^2/r) \quad (28)$$

وعند التوازن يكون :

$$f_E = f_G \quad (29)$$

وبتعويض العلاقتين (27) و (28) في (29) نجد أن :

$$Z.(e^2/r^2) = m.(v^2/r) \rightarrow m.v^2.r = Z.e^2 \quad (30)$$

بترتيب العلاقة (26) نجد :

$$(m.v^2.r).(m.r) = n^2.(h^2/4\pi^2) \quad (31)$$

وبتعويض (30) في (31) :

$$(Z.e^2).(m.r) = n^2.(h^2/4\pi^2) \quad (32)$$

وبالتالي يكون نصف قطر المدار :

$$r = n^2 h^2 / 4\pi^2 Z e^2 m \quad (33)$$

وللحصول على سرعة الإلكترون على مداره نعوض قيمة  $r$  من العلاقة (33)

في العلاقة (30) :

$$mv (n^2 h^2 / 4\pi^2 Z e^2 m) = nh / 2\pi \quad (34)$$

وبالتالي فإن سرعة الإلكترون على مداره تعطى بالعلاقة :

$$v = 2\pi Ze^2 / nh \quad (35)$$

تعطي العلاقة (35) سرعة الإلكترون على مداره.

## 10. Energy of the Electron      10- طاقة الإلكترون على مداره

### 10.1. Kinetic Energy      10-1- الطاقة الحركية

تعرف الطاقة الحركية  $E_c$  لجسيم بالعلاقة :

$$E_c = \frac{1}{2} (mv^2) \quad (36)$$

وبتعويض (30) في (36) نجد :

$$E_c = (Ze^2/2r) \quad (37)$$

تعطي العلاقة (37) الطاقة الحركية للإلكترون على مداره بدلالة هويته :  
شحنته ونصف قطره ، وهي موجبة.

### 10.2. Potential Energy      10-2- الطاقة الكامنة

يمكن اعتبار أن الطاقة الكامنة للإلكترون  $E_p$  تساوي الصفر على بعد لا متناه من النواة. ومن أجل تقريب الإلكترون من النواة (جلبه من اللانهاية) ووضعه على مدار نصف قطره  $r$

يجب بذل عمل يكافئ طاقته الكامنة أي :

$$E_p = W = \int_{\infty}^r f_E dr \quad (38)$$

وبتعويض (27) في (38) :

$$E_p = \int_{\infty}^r Z(e^2/r^2) dr = Ze^2 \int_{\infty}^r dr/r^2 \quad (39)$$

وبمكاملة العلاقة (39) نجد :

$$E_p = Ze^2 [-1/r_{\infty}] = - Ze^2 [1/r]_{\infty} = - Ze^2 [(1/r)-(1/\infty)] \quad (40)$$

وهكذا نحصل على عبارة الطاقة الكامنة :



$$E_p = - Z(e^2/r) \quad (41)$$

الطاقة الكامنة للإلكترون على مداره بدلالة شحنته ونصف قطره ، وهي سالبة.

### 10.3. Total Energy 3-10 - الطاقة الكلية

الطاقة الكلية هي مجموع الطاقتين الحركية والكامنة ، أي :

$$E_t = E_c + E_p \quad (42)$$

بتعويض العلاقتين (36) و (39) في العلاقة (40) نجد :

$$E_t = z(e^2/2r) + Z(-e^2/r) = - Z (e^2/2r) \quad (43)$$

الطاقة الكلية للإلكترون على مداره بدلالة شحنته ونصف قطره ، وهي سالبة.

تمرين-1 :

احسب من أجل مدار إلكترون ذرة الهيدروجين كلاً من :

- 1- نصف القطر الذري.
- 2- سرعة الإلكترون.
- 3- الطاقة الحركية للإلكترون.
- 4- الطاقة الكامنة للإلكترون.
- 5- الطاقة الكلية للإلكترون.
- 6- العزم الزاوي للإلكترون.

تمرين-2 :

بفرض أن إلكترون ذرة الهيدروجين انتقل (لسبب أو لآخر) من مداره إلى المدار

الثاني فما هو كل من :

- 1- نصف قطره الجديد ؟
- 2- سرعته الجديدة ؟
- 3- طاقته الكامنة على مداره الجديد ؟
- 4- طاقته الكلية على مداره الجديد ؟
- 5- عزمه الزاوي على مداريه القديم والجديد ؟
- 6- قارن نتائج المدارين.



## الفصل الرابع : الجدول الدوري والخصائص الدورية

### Chapter -4 : Periodic Table and Periodic Properties

#### 1- التطور التاريخي للجدول الدوري

##### 1. Historical Development of Periodic Table

رغم إمكانية فهم ترتيب العناصر الكيميائية في الجدول الدوري في الوقت الحاضر على أساس البنية الإلكترونية ؛ فإن الجدول الدوري كان قد طور جذرياً من قبل العديد من الباحثين عبر الملاحظات التجريبية لصفات العناصر وخصائصها.

يشير التطور التاريخي للجدول الدوري الطرق الكيميائية التي تطورت وما زالت ، حيث قادت الملاحظات التجريبية إلى صياغة العلاقات المتبادلة التي تربط صفات العناصر ؛ ومن ثم التنبؤ بنتائج التجارب اللاحقة. وحالما يتم اختبار تلك التنبؤات ، فإن نظرية يمكن أن توضع.

في حوالي عام 1870 نظم ديمتري مندليف (1834-1907) أول جدول دوري لدى دراسته الخواص الكيميائية والفيزيائية للعناصر. ففي السابع عشر من شباط من عام 1869 ، وفي جامعة St. Petersburg في روسيا ، كان البروفيسور في الكيمياء العامة ديمتري مندليف -D. I. Mendeleev يكتب فصلاً جديداً في كتابه الكيمياء والذي أصبح مشهوراً.

كان مندليف على علم بخواص العناصر المعروفة في حينه ، وكان قد سجلها على نحو مستقل في بطاقات منفصلة. ولدى خلطه البطاقات محاولاً استجماع أفكاره تراءى له أنه إذا رتبّت العناصر بحسب تزايد كتلتها الذرية ، فإن خواصاً محددة سوف تتكرر ولمرات عديدة وهذا ما أسماه بالدورية الحاصلة

في خواص العناصر ، وقد لخص ذلك في الجدول-1.

الشكل-1- الجدول الدوري لمندلييف عام 1870.

TABELLE II

REIHE	GRUPPE I. — R <sub>2</sub> O	GRUPPE II. — RO	GRUPPE III. — R <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	GRUPPE IV. RH <sub>4</sub> RO <sub>2</sub>	GRUPPE V. RH <sub>3</sub> R <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	GRUPPE VI. RH <sub>2</sub> RO <sub>3</sub>	GRUPPE VII. RH R <sub>2</sub> O <sub>7</sub>	GRUPPE VIII. — RO <sub>4</sub>
1	H=1							
2	Li=7	Be=9,4	B=11	C=12	N=14	O=16	F=19	
3	Na=23	Mg=24	Al=27,3	Si=28	P=31	S=32	Cl=35,5	
4	K=39	Ca=40	—=44	Ti=48	V=51	Cr=52	Mn=55	Fe=56, Co=59, Ni=59, Cu=63.
5	(Cu=63)	Zn=66	—=66	—=72	As=75	Se=76	Br=80	
6	Rb=85	Sr=87	?Yt=88	Zr=90	Nb=94	Mo=96	—=100	Ru=104, Rh=104, Pd=106, Ag=108.
7	(Au=108)	Cd=112	In=113	Sn=118	Sb=122	Te=125	J=127	
8	Cs=133	Ba=137	?Di=138	?Ce=140	—	—	—	—
9	(—)	—	—	—	—	—	—	—
10	—	—	?Er=178	?La=180	Ta=182	W=184	—	Os=195, Ir=197, Pt=198, Au=199.
11	(Au=199)	Hg=200	Tl=204	Pb=207	Bi=208	—	—	—
12	—	—	—	Th=231	—	U=240	—	—

تمثل الفراغات المملئة بالخطوط البيضاء (الفارغة) العناصر التي استدل مندلييف على وجودها ؛ ولكنها كانت غير معروفة في ذلك الوقت. وهكذا فقد ترك مندلييف أماكن شاغرة في الجدول من أجلها. وتدل الرموز في أعلى الأعمدة (مثل R<sub>2</sub>O , RH<sub>4</sub>) على صيغ جزيئية كتبت بطريقة القرن 19 .

بنى مندلييف جدولته بصف العناصر في أسطر أفقية بحسب تزايد كتلتها الذرية. وفي كل مرة يصل فيها إلى عنصر ذي خواص مشابهة لعنصر سابق في السطر ، فإنه يبتدئ سطراً جديداً ومن ثم فإن الأعمدة تحوي على عناصر متشابهة في الخواص.

إن السمات الأكثر أهمية لجدول مندلييف والعلامة المميزة لعبقريته وجرأته تكمن في أنه ترك أمكنة شاغرة ليحافظ على ذات الترتيب المنظم والمنطقي القائم على التكرارية الدورية للخواص المتشابهة للعناصر ؛ حيث توقع أن تملأ تلك الشواغر بالعناصر التي سيتم اكتشافها لاحقاً. فعلى سبيل المثال ، وبحسب ازدياد الكتلة الذرية ، كان النحاس - Cu والزنك - Zn ومن ثمّ الأرسين - As. وإذا ما وضع الأرسين بعد الزنك ، فإنه سيقع تحت الألمنيوم - Al. ولكن الأرسين يشكّل مركبات مشابهة لتلك المتشكلة لدى كل من الفوسفور - P والأنتيموان - Sb وليس لمركبات الألمنيوم. ولذلك اقتنع مندلييف بأن عنصرين موجودين لم يكتشفا بعد بحيث أن كتلتها الذرية تقع بين الزنك - Zn والأرسين - As. وبناءً عليه فإن الأرسين يأتي في الموقع تحت الفوسفور مباشرة.

وبالفعل فقد جاء اكتشاف العنصرين المفقودين في الحال وهما الغاليوم - Ga الذي تمّ اكتشافه عام 1875 والجرمانيوم - Ge في عام 1886. وفي السنوات اللاحقة تمّ ملء فجوات أخرى من الجدول الدوري لمندلييف على التوالي.

لم يقتصر عمل مندلييف على التنبؤ بوجود عناصر غير معروفة آنذاك ، وقد تمّ اكتشافها لاحقاً ، وإنما اكتشف أيضاً الكتل الذرية غير الدقيقة لتلك العناصر بسبب الطرق الكيميائية البدائية المتبعة في تلك الأيام. وهذا ما وجده مندلييف لدى تناول عنصرَي التيلوريوم - Te واليود - I اللذان يأخذان الكتلتين الذريتين 128 و 127 على التوالي ؛ حيث يفيد تشابه الخواص الكيميائية في وضع التيلوريوم في نفس المجموعة مع الكبريت - S (المجموعة 6A) ووضع اليود في نفس مجموعة الكلور (المجموعة 7A) ، رغم أن هذا الوضع هو عكس لترتيبهما في الكتلة الذرية. لقد افترض مندلييف أن الكتلة الذرية للتيلوريوم المعروفة حينئذ يجب أن تكون غير صحيحة ، ولقد أثبت الزمن ذلك.

ولكننا نعلم منذ زمن أن الكتلة الذرية للتيلوريوم هي حقاً أكبر بقليل من الكتلة الذرية لليود. والمشكلة في ترتيب التيلوريوم واليود تدل على أن الكتلة الذرية ليست هي الخاصية التي تحكم الدورية ، وإنما خاصية أخرى قريبة منها.

لقد تمّ التعرف على تلك الخاصية عام 1913 من قبل الإنكليزي **Moseley** (1887-1915) الذي كان يعمل مع العالم ارنست رذرفورد؛ حيث قام موسيلي بقذف معادن مختلفة بالإلكترونات الأشعة المهبطية حيث رصد أشعة-X المنبعثة عن تلك المعادن المقذوفة. وأكثر ما يهم في ذلك ، هو أن موسيلي وجد أن الأطوال الموجية لإشعاعات-X المنبعثة من قبل عنصر محدد تكون مرتبطة بدقة بالعدد الذري لذلك العنصر.

وبناءً على تجاربه فقد أدرك موسيلي أن الخواص الذرية الأخرى يمكن أن تكون مرتبطة بالعدد الذري على نحوٍ مشابه ، وليس كما اعتقد مندلييف بالكتلة الذرية سابقاً. وبالفعل فإنه إذا ما رتببت العناصر الكيميائية بحسب تزايد أعدادها الذرية ، فإن الأخطاء في جدول مندلييف تكون قد صححت. وهذا يعني أخيراً أن قانون الدورية الكيميائية يجب يكون بحسب خواص العناصر التي تكون توابع دورية للعدد الذري.

رغم من أن جدول مندلييف عدّل مرات كثيرة خلال القرن والنصف الماضيين فإن الجدول الدوري لا يزال يعكس فهم مندلييف الأصلي للخواص الكيميائية.

## 2- أهمية الجدول الدوري

يُعدّ الجدول الدوري للعناصر الموضّح بالشكل-2 أحد أهم الوسائل فائدة في الكيمياء. فهو لا يحتوي فقط على قدرٍ وافر من المعلومات ، وإنما يمكننا من تنظيم الكثير من الأفكار في مجال الكيمياء.



## شكل-2 الجدول الدوري للعناصر الكيميائية.

Legend:

- Metals
- Metalloids
- Nonmetals

Periodic Table of Elements (Standard Form):

1A (1)	2A (2)	3A (13)	4A (14)	5A (15)	6A (16)	7A (17)	8 (18)
H (1)	He (2)						
Li (3)	Be (4)	B (5)	C (6)	N (7)	O (8)	F (9)	Ne (10)
Na (11)	Mg (12)	Al (13)	Si (14)	P (15)	S (16)	Cl (17)	Ar (18)
K (19)	Ca (20)	Sc (21)	Ti (22)	V (23)	Cr (24)	Mn (25)	Fe (26)
Rb (37)	Sr (38)	Y (39)	Zr (40)	Nb (41)	Mo (42)	Tc (43)	Ru (44)
Cs (55)	Ba (56)	La (57)	Ce (58)	Pr (59)	Nd (60)	Pm (61)	Sm (62)
Fr (87)	Ra (88)	Ac (89)	Th (90)	Pa (91)	U (92)	Np (93)	Pu (94)

Lanthanide Series:

Ce (58)	Pr (59)	Nd (60)	Pm (61)	Sm (62)	Eu (63)	Gd (64)	Tb (65)	Dy (66)	Ho (67)	Er (68)	Tm (69)	Yb (70)	Lu (71)
---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------

Actinide Series:

Th (90)	Pa (91)	U (92)	Np (93)	Pu (94)	Am (95)	Cm (96)	Bk (97)	Cf (98)	Es (99)	Fm (100)	Md (101)	No (102)	Lr (103)
---------	---------	--------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	---------	----------	----------	----------	----------

ولذلك فإنه من المهم والضروري أن يكون الدارس للكيمياء ملماً بالسمات الرئيسية والمصطلحات المعتمدة في الجدول الدوري.

### 3- خصائص الجدول الدوري 3. Properties Of Periodic Table

رتبت العناصر الكيميائية في الجدول الدوري بحيث إن العناصر التي تملك خواصاً كيميائية وفيزيائية متشابهة تقع في أعمدة-Culoms شاقولية تدعى بالمجموعات - Groups أو الفصائل ، بينما تدعى الأسطر - Lines الأفقية من الجدول بالأدوار - Periods ، وهي مرقمة ابتداءً من الواحد للدور الحاوي فقط على الهيدروجين والهليوم.

يملك الجدول الدوري (المستخدم في أمريكا) مجموعات مرقمة من واحد حتى ثمانية ؛ وألحق كل رقم بحرف A أو B ، بحيث يشير الحرف A إلى مجموعات العناصر الرئيسية والحرف B إلى مجموعات العناصر الانتقالية.

وعلى سبيل المثال ، يكون الصوديوم Na في الفصيلة 1A وهو العنصر الأول من الدور الثالث ؛ بينما يكون الزئبق Hg في الفصيلة 2B والدور السادس.

يُقسم الجدول الدوري إلى بضع مناطق وفقاً لخواص العناصر الموجودة فيها ، والتي يمكن أن تصنف إلى معادن (باللون الأزرق) وأشباه معادن (باللون الأخضر) واللامعادن (باللون الأصفر).

تصبح العناصر بالتدريج أقل معدنية عند الانتقال من يسار الجدول الدوري إلى يمينه ، وفي منطقة أشباه المعادن تكون صفاتها متوسطة ما بين تلك العائدة للمعادن واللامعادن. ربما نكون على معرفة بالكثير من خواص المعادن من خلال خبراتنا اليومية.

المعادن أجسام صلبة (عموماً) تنقل الحرارة والكهرباء وقابلة للسحب والطرق والتصفيح ؛ وتستطيع أن تشكل خلاط معدنية. فالحديد والألمنيوم يُستخدمان في صناعة أجزاء من السيارات وكثير من الآليات بسبب قابليتهما للسحب والتصفيح وكلفتيهما المنخفضة نسبياً عن المعادن الأخرى. بينما يستخدم النحاس في صناعة أسلاك التوصيل الكهربائي بسبب ناقليته الكهربائية المتميزة عن معظم المعادن. ويُطلى الكروم والنيكل على أجزاء السيارات لمنظر بريقهما المعدني الأفضل ، وأيضاً يقيان أجزاء السيارة من الصدأ والتآكل نتيجة تفاعلها بأكسجين الهواء.

تملك اللامعادن خواصاً متنوعة واسعة ؛ فبعضها صلب كالْيُود وبعضها سائل كالبروم ، وبعضها الآخر غاز كالأزوت والأوكسجين الموجودين في الهواء (بدرجة حرارة الغرفة). وباستثناء الغرافيت (أحد أشكال الكربون) ، فإن اللامعادن لا تنقل الحرارة والكهرباء.

وهذه الخاصية هي إحدى العوامل الرئيسية التي تميز اللامعادن عن المعادن.

تقع جميع اللامعادن على يمين خط الدرج (الزكزاك) الذي يمر بين الألمينيوم - Al - السيليكون Si - الجرمانيوم Ge - الزرنيخ As - الأنتيموان Sb - التيلوريوم Te - البولونيوم Po - الأستاتين. وتملك معظم العناصر المجاورة لهذا الخط بعض الخواص التي تكون معدنية بشكل أنموذجي وبعضها الآخر يملك خواصاً مميزة للامعادن. تدعى العناصر (B, Si, Ge, As, Sb, Te) بأشباه المعادن ، ويكون بعض منها شبه ناقل للكهرباء ، والتي شكّلت الأساس لنشأة الإلكترونيات للعديد من العقود الماضية.

#### 4- دورية العناصر الكيميائية Periodicity of Chemical Elements

تتشابه العناصر الكيميائية في خواصها في المجموعة (الفصيلة) الواحدة ، لكنها لا تتطابق. وتختلف بعض الخواص للعناصر في الفصيلة الواحدة بشكلٍ متدرج. وعلى سبيل المثال لا الحصر ، فإن درجات انصهار عناصر الفصيلة 1A من الليثيوم Li وحتى السيزيوم Cs هي على التوالي :  $^{\circ}\text{C}$  (28 , 39 , 64 , 98 , 179).

ويتفاعل الليثيوم ببطء مع الماء ، بينما يكون تفاعل الصوديوم معه أسرع ؛ ويكون تفاعل البوتاسيوم أسرع من تفاعل الصوديوم . ومن أجل العناصر في الفصيلة 1A فبمجرد التعرّض لرطوبة الهواء ينتج تفاعل عنيف حتى الانفجار. تكون جميع عناصر في الفصيلة 1A أجساماً معدنية صلبة ، وهي لينة ذات لون أبيض فضي ، باستثناء السيزيوم الذي يصبح سائلاً في درجة الحرارة  $^{\circ}\text{C}$  28. وتختلف الخواص الأخرى لبعض الدرجات ، ولكن ليس تدريجياً. على سبيل المثال ، فإن الكثافات للعناصر الصلبة من الليثيوم وحتى السيزيوم هي على التوالي :  $\text{g/cm}^3$  (0.53, 0.97, 0.86, 1.53, 1.87).

فالليثيوم والصوديوم والبوتاسيوم يملكون كثافات أقل من الواحد غرام لكل سم<sup>3</sup> وهكذا فإنها تطفو على سطح الماء عندما تتفاعل معه بعنف.

وتكون بعض الخواص مشابهة لكل عضو في المجموعة (الفصيلة). على سبيل المثال ، تتفاعل العناصر في الفصيلة الواحدة مع عناصر أخرى لتشكل مركبات متشابهة. ويكون هذا الاستنتاج الأكثر إقناعاً وفائدة والذي يمكن أن يجنى من الجدول الدوري.

وإذا ما أخذنا المعادن القلوية كمثال فإننا نجد أنها جميعاً تستطيع أن تتحد مع الهالوجينات لتعطي مركبات ذات صيغة  $MX$  وتعني أن ذرة واحدة من المعدن  $M$  تتحد مع ذرة واحدة من الهالوجين ومثال ذلك  $NaCl$  و  $KI$ .

إن نظرة تفحص واحدة للجدول تعطينا المقدرة على كتابة صيغ المركبات الهالوجينية لكل من السيزيوم والروبيديوم اللذين هما أقل معرفة بالنسبة لنا من سائر أعضاء الفصيلة. من هنا نستطيع التأكيد بأن كلوريدات وبروميدات كل من السيزيوم والروبيديوم يجب أن تملكا على التوالي الصيغ التالية :  $CsCl$  ،  $RbBr$  ،  $RbCl$  و  $CsBr$ .

والسؤال الذي يطرح نفسه الآن هو :

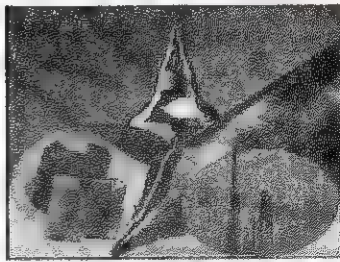
لماذا تملك عناصر نفس الفصيلة في الجدول الدوري سلوكاً كيميائياً متشابهاً ؟  
ولماذا لا تأخذ المعادن واللامعادن نفس الصفات ؟

والجواب في أن جميع العناصر في أي فصيلة تملك ذرات ذات بنية إلكترونية متشابهة (وهذا صحيح بصورة خاصة من أجل عناصر المجموعات الرئيسة والغازات النادرة). وفي الحقيقة يكون المشهد الكيميائي للمادة متعلقاً بالدرجة الأولى بما يجري للإلكترونات في الذرات أثناء حدوث التفاعل الكيميائي.

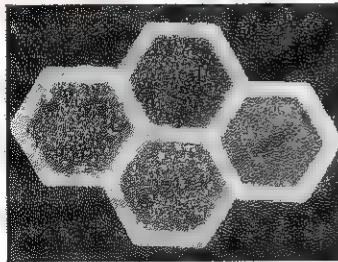
## 5- أبرز معالم الجدول الدوري 5. Features of the Periodic Table

تترتب العناصر في الجدول الدوري في أعمدة شاقولية تملك نفس الخواص الكيميائية والفيزيائية ، وتدعى هذه الأعمدة بالمجموعات. يتضمن الجدول الدوري للعناصر الكيميائية الشائع والمتعارف عليه عالمياً ثمان مجموعات (فصائل) للعناصر الرئيسية وقد رُفِّقت من 1A إلى 8A ؛ وثمانية مجموعات (فصائل) أيضاً للعناصر الثانوية (أو الانتقالية) وقد رُفِّقت من 1B إلى 8B.

تسمى السطور الأفقية في الجدول الدوري بالأدوار وعددها سبعة ، وهي مرقمة من أعلى إلى أسفل. وابتدئ الدور الأول بـ H وتضم إضافة إليه He فقط. وابتدئ الدور الثاني بـ Li وينتهي بـ Ne وهكذا على سبيل المثال، فإن الصوديوم - Na يقع في المجموعة 1A ويكون العنصر الأول من الدور الثالث. ويقع الزئبق - Hg في المجموعة 2B من الدور السادس. يُقسّم الجدول الدوري إلى بضعة مناطق وفق خواص العناصر التي يمكن أن تصنف كمعادن (لونها أزرق) وأشباه معادن (أخضر) ولامعادن (لونها أصفر). تصبح العناصر بالتدرّج أقلّ معدنية بالانتقال عبر الجدول الدوري من اليسار إلى اليمين وفي منطقة أشباه المعادن تكون خواص العناصر متوسطة بين المعادن واللامعادن وتبيّن مجموعة الأشكال-3 بعض العناصر الكيميائية. الأشكال-3- لبعض العناصر الكيميائية الشهيرة.

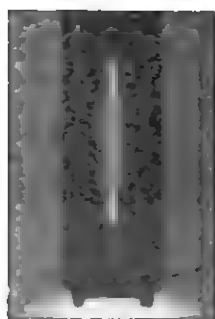


Group 4A: silicon (Si)



Group 4A: left, carbon (C); top, lead (Pb); right, tin (Sn); bottom, silicon (Si)

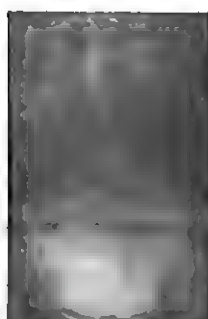




Group 6A: neon (Ne)



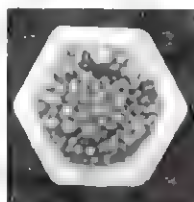
Group 7A: left, bromine ( $\text{Br}_2$ );  
right, iodine ( $\text{I}_2$ )



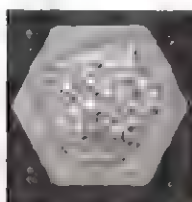
Group 6A: nitrogen ( $\text{N}_2$ )



Group 5A: phosphorus (P)



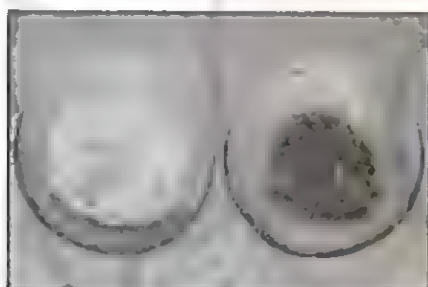
Group 1B: copper (Cu)



Group 1B: silver (Ag)



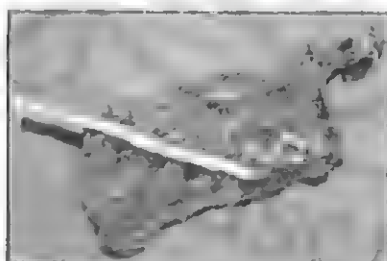
Group 1B: gold (Au)



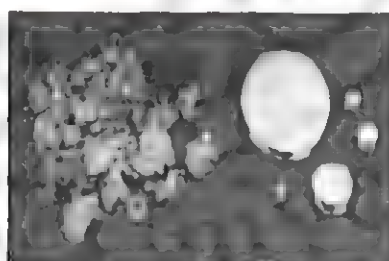
Group 6A: left, sulfur (S); right, selenium (Se)



Fourth period transition metals:  
left to right, Ti, V, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu



Group 8B: platinum (Pt)



Group 2B: left, zinc (Zn); right, mercury (Hg)



المعادن هي أجسام صلبة ما عدا الزئبق ، وهي تنقل الحرارة والكهرباء وقابلة للسحب والتصفيح ويمكنها أن تشكل الخلائط (التي تمثل محاليل صلبة لمعدن أو أكثر في معدن آخر). فالحديد- Fe والألمنيوم- Al يستعملان في صناعة أجزاء كثيرة من السيارات بسبب قابليتهما للتصفيح والسحب ، بالإضافة إلى كلفتها المنخفضة بالنسبة للمعادن الأخرى. ويستخدم النحاس- Cu في صناعة الأسلاك الكهربائية بسبب ناقليته المتميزة للكهرباء عن باقي المعادن.

كما يستعمل الكروم- Cr في طلاء أجزاء من السيارات بسبب لمعانه وبريقه المعدني كما أنه يقي تلك الأجزاء من التآكل بالصدأ.

تملك اللامعادن خواصاً واسعة التنوع. فبعضها يكون صلباً كالْيُود- I وبعضها الآخر يكون غازاً ، مثل النتروجين- N والأكسجين- O (الموجودين في الهواء) ؛ في حين يكون البروم سائلاً. وباستثناء الغرافيت الذي هو شكل من أشكال الكربون ، فإن اللامعادن لا يمكنها أن تنقل الكهرباء (التي تعتبر أحد أهم العوامل التي تميز اللامعادن عن المعادن).

وكما هو ملاحظ من الجدول الدوري ، فإن جميع اللامعادن تقع إلى يمين الخط المتعرج (الزكزاك) الذي يمر بين الألمنيوم- Al وكل من السيليكون- Si والجرمانيوم- Ge وكل من الأرسين- As والأنتيموان- Sb والتيلوريوم- Te وأخيراً بين البولونيوم- Po والأستاتين- At. وتملك معظم العناصر الواقعة بجانب هذا الخط المتعرج بعض الخواص المعدنية النموذجية ، وخواصاً أخرى مميزة للامعادن. وهذه العناصر هي :

(البور- B والسيليكون- Si والجرمانيوم- Ge والأرسين- As والأنتيموان- Sb والتيلوريوم- Te) بأشبه المعادن Metalloids ، ويكون بعضها نصف ناقل للكهرباء وتشكل الأساس لعلم الإلكترونيات.

## 6- الكيمياء والجدول الدوري

### 6. Chemistry and the Periodic Table

تحتوي الأعمدة الشاقولية (المجموعات أو الفصائل) للجدول الدوري عناصر تملك خواصاً كيميائية وفيزيائية متشابهة ، وتملك بعض هذه المجموعات أسماء مميزة تمكّن من التعرف عليها. فالعناصر الواقعة في أقصى اليسار من الجدول الدوري أي في المجموعة 1A ، معروفة بالمعادن القلوية (ما عدا H).

تأتي القلوية من اللغة العربية ؛ حيث اكتشف الكيميائيون العرب القدامى أن رماد نباتات محددة ، والذي يدعى Al-Qali ؛ عندما ينحل في الماء يعطي مظهراً لزجاً ومزلقاً ، بالإضافة لحرقها لبشرة الجلد. وسبب ذلك أن الرماد يحتوي على مركبات عناصر المجموعة 1A التي تعطي المحاليل القلوية والأساسية عموماً.

وتكون معادن المجموعة 1A فعالة جداً ، فهي تتفاعل مع الماء لتعطي المحلول القلوي والهيدروجين على النحو التالي :



يبين الشكل-4 التفاعل العنيف للبوتاسيوم مع الماء مترافق باشتعال لهب بلونٍ أشهب زهري.

الشكل-4 - التفاعل العنيف للبوتاسيوم مع الماء.

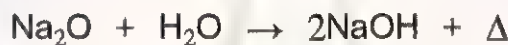


وبسبب فعاليتها الشديدة فإن عناصر المجموعة 1A لا توجد حرة في الطبيعة ، وإنما توجد متحدة مع غيرها في مركبات.

من أهم مركبات هذه المجموعة ملح كلور الصوديوم - NaCl الذي لعب دوراً هاماً في التاريخ لأنه يشكل جزءاً أساسياً من غذاء الإنسان والحيوان.

وكذلك تعتبر مركبات البوتاسيوم - K من المركبات المهمة في غذاء النبات. ونظراً لفعاليتها المتشابهة ، فإن جميع هذه العناصر المعدنية تشكل مركبات مع

الأوكسجين لها الصيغة العامة -  $M_2O$  مثل :  $Li_2O, Na_2O, K_2O, Rb_2O, Cs_2O$  (التي تعتبر جميعها أكاسيداً قلوية لأنها تعطي بانحلالها في الماء محاليل قلوية بالإضافة إلى انطلاق كمية من الحرارة) :



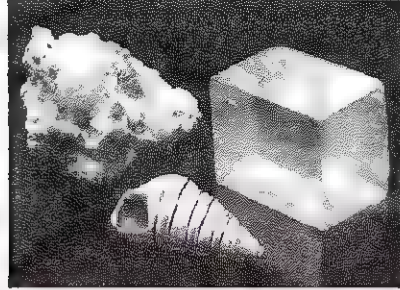
ويشكل الهيدروجين والأوكسجين أيضاً مركباً له نفس الصيغة لأكاسيد المعادن القلوية مع استبدال القلوي بالهيدروجين ، ويسمى بالماء -  $H_2O$ .

تتألف المجموعة الثانية من يسار الجدول ، 2A ، أيضاً من عناصر توجد في الطبيعة بشكل مركبات ولا تكون حرة. باستثناء البيريليوم - Be فإن هذه العناصر تتفاعل مع الماء لإنتاج محاليل قلوية ذات الصيغة العامة -  $M(OH)_2$  وكذلك تسلك أكاسيدها - MO (CaO و BeO و Mg) ومن هنا جاءت تسميتها بالقلوية. أما تسميتها بالترابية فلأن عنصري المغنيزيوم والكالسيوم يأتيان على الترتيب في المرتبة السادسة والخامسة بوفرتهما في القشرة الأرضية.

الكالسيوم معروف بشكل خاص ، لأنه أحد أهم العناصر في العظام والأسنان ويوجد في الترسبات الضخمة للحجر الجيري.

كربونات الكالسيوم  $\text{CaCO}_3$  المكوّن الرئيس للحجر الجيري والمرجان والقواقع (الصدفيات) والرخام (المرمر) والطباشير (الحوار) الشكل-5.

الشكل-5- أشكال مختلفة لكربونات الكالسيوم : الكالسيت البلوري و صَدْفَة و حجر جيري.



يُعتبر الراديوم- Ra أثقل العناصر القلوية الترابية ، وهو عنصر مشع يُستعمل في المعالجة الإشعاعية لبعض السرطانات.

يلي المجموعة 2A السلاسل المدعوة بالعناصر الانتقالية وتملأ الأدوار الرابع والخامس والسادس في وسط الجدول الدوري. وتكون جميع هذه العناصر الانتقالية معادن. فبعضها مثل الحديد- Fe ذو وفرة عالية في الطبيعة وهو مهم من الناحية التجارية والصناعية ، وبعضها الآخر مثل الفضة- Ag والذهب- Au والبلاتين- Pt يكون بوفرة أقل بكثير ، وكذلك بفعالية أقل.

يوجد أسفل الجدول سطران الأول منهما لعناصر اللانثانيدات- Lanthanides (سلسلة العناصر التي تلي عنصر اللانثانيوم- La) والثاني هو لعناصر الأكتينيدات- Actinides (وهي سلسلة العناصر التي تلي الأكتينيوم- Ac). وهاتان المجموعتان أقل وفرة بكثير وأقل أهمية تجارية رغم أن المركبات اللانثانيدية تستخدم في أنابيب تلوين صور التلفاز وغيرها.

يكون اليورانيوم- U الوقود لمحطات الطاقة الذرية. ويستخدم الأمريسيوم- Am في كاشفات الدخان لدى إنذارات الحريق.

لا تملك المجموعة 3A اسماً خاصاً ، وهي تحوي على شبه المعدن البور - B وأربعة معادن. ويعتبر الألمنيوم - Al المعدن الأكثر وفرة في قشرة الأرض (8.3% w) ولا يتجاوزه في الوفرة سوى الأوكسجين (45.5% w) والسيليكون (25.7% w). وتوجد هذه العناصر الثلاثة في الصلصال وفلزات شائعة أخرى. ويوجد البور في فلز البوراكس الذي يمثل أحد المكونات الرئيسية لمساحيق التنظيف.

الغاليوم - Ga والإنديوم - In والثاليوم - Tl معادن أقل معرفة ، لأنها تملك استخدامات أقل أهمية. تشكل جميع عناصر المجموعة 3A مركبات أوكسجينية ذات صيغة عامة  $M_2O_3$  ،  $(Al_2O_3)$ .

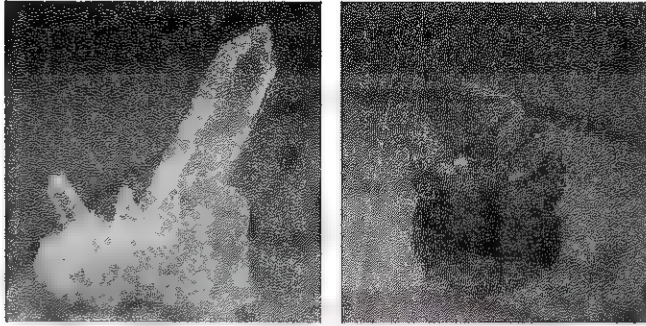
تحتوي المجموعة 4A على عنصرين لا معدنيين هما : الكربون - C. والسيليكون - Si ؛ وشبه معدن هو الجرمانيوم - Ge ؛ ومعدنين هما القصدير - Sn والرصاص - Pb. وبسبب التحول في السلوك من لا معدن إلى معدن ، فإنه يوجد اختلاف كبير في خواص العناصر من أعلى المجموعة إلى أسفلها ؛ وتشكل إجمالاً مركبات أوكسجينية ذات صيغة عامة -  $MO_2$ .

يعتبر الكربون حجر الأساس لتنوع مهول من المركبات الكيميائية التي تدخل في تركيب الكثير من الجوامد والأحياء. فهو على الأرض بشكل كربونات مثل الحجر الجيري وغيره (كما رأينا آنفاً) وبشكل فحم وكذلك فإنه يوجد في البترول والغاز الطبيعي.

يُعدّ السيليكون الأساس للكثير من الفلزات الطبيعية مثل الكوارتز والأحجار الكريمة كالجمسيت.



الشكل-6- على اليسار الكوارتز وهو عبارة عن أكسيد السيليكون  $\text{SiO}_2$  وبإضافة أثر من الحديد يتحول الكوارتز إلى الجمسيت ذي اللون البنفسجي.



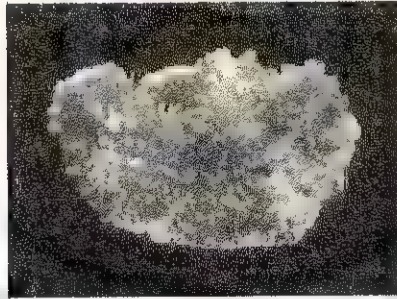
عُرِفَ القصدير والرصاص من قرون بعيدة ، وبسبب انصهارهما السهل ينقيان من فلزاتهما ويصنع البرونز من خليطة القصدير مع النحاس ، والذي كان قد استخدم لقرون في الأواني والأسلحة. ولقد استخدم الرصاص كأنابيب مياه وفي صناعة الدهان بالرغم من أنه عنصر سام نوعاً ما !

إن إحدى النظريات لسقوط الإمبراطورية الرومانية تقول إن الرومان عانوا من التسمم بالرصاص من أنابيب الرصاص التي استخدموها لتوصيل مياههم. وفي الحقيقة فإن كلمة Plumbing تأتي من الكلمة اللاتينية للرصاص Plumbum وهو الاسم الذي هو أيضاً أصل الرمز Pb.

النتروجين هو العنصر الأول في المجموعة 5A (يؤلف حوالي ثلاثة أرباع الغلاف الجوي للأرض). النتروجين ضروري للحياة ، وهكذا فإن طرق تثبيت النتروجين الجوي (مشكلاً مركبات له) مرغوب منذ قرون. وتنتج الطبيعة هذا بسهولة في النباتات ، ولكن شروطاً مختلفة (درجات حرارة عالية وضغوط مرتفعة) يجب أن تستخدم في المختبر لنتسبب بتفاعله مع العناصر الأخرى.



الفوسفور هو أيضاً ضروري للحياة كمكوّن مهم في العظام والأسنان. ويتوهج الفوسفور في الظلام ، وهكذا فإن اسمه من الإغريقية ضوء الاحتراق. البزموت هو العنصر الأثقل وغير مشع ، فجميع العناصر ذات الأعداد الذرية من العدد الذري للبزموت (83) تصدر إشعاعات  $\alpha$  و  $\beta$  و  $\gamma$ . وكما في المجموعة 4A فإن العناصر الواقعة في أعلى هذه المجموعة 5A هي لامعادن. ولكن معدن البزموت - Bi يكون في أسفل المجموعة. رغم أن جميع عناصر هذه المجموعة تتشكّل مركبات تحوي الأوكسجين أو الكبريت بصيغة عامة  $M_2O_3$  أو  $M_2S_3$ . بالإضافة إلى فلز الأويمنيت  $As_2S_3$  ذي اللون الأصفر البراق ، هناك الفلز الأسود المدعو ستبنايت - Stibnite ، ذي الصيغة  $Sb_2S_3$  ، والذي استخدم كمادة تجميل لنساء المجتمعات القديمة. الشكل-7- فلز الأويمنيت.



تبدأ المجموعة 6A بالأوكسجين الذي يكون حوالي 20%W من قشرة جو الأرض ويتحد بسهولة ويسر مع معظم العناصر الأخرى. إن معظم الطاقة التي تمد الحياة على سطح الأرض مستمدة من التفاعلات التي يتحد فيها الأوكسجين مع المواد الأخرى.

عُرف الكبريت بالشكل العنصري منذ العصور القديمة كحجر أصفر أو حجر الاحتراق. الكبريت S والسيلينيوم Se والتيلوريوم Te يشير جميعها إلى شالكوجينيس Chalcogens (من الإغريقية - Khalos مركبات النحاس) ، لأن فلزات النحاس تحتوي عليهم : (Te ، Se ، S).

تكون مركبات هذه العناصر كريمة الرائحة وسامة رغم من أن الكبريت-S والسيلينيوم-Se هما مكونات أساسية في الغذاء البشري. لقد عُزل البولونيوم في عام 1898 من قبل الزوجين ماري وبيير كوري ، اللذين فصلاه من أطنان لفلزٍ يحتوي على اليورانيوم وسمياه على شرف بلد مدام كوري. والصيغة العامة للمركبات الأوكسجينية لهذه العناصر  $MO_2$  ،  $MO_3$ .

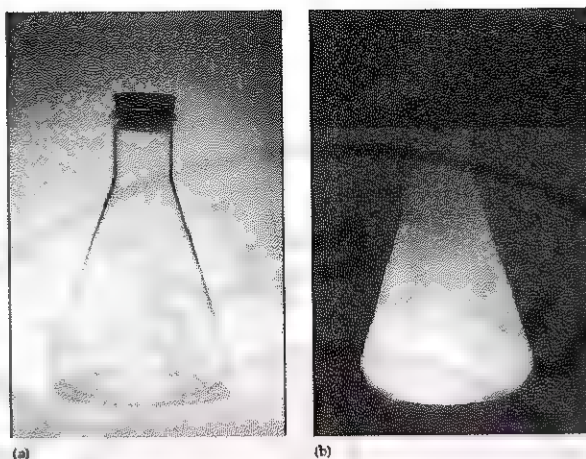
هناك مجموعتان في أقصى يمين الجدول الدوري تتألفان كلية من اللامعادن. وضمن كل منهما مجموعة من العناصر تكون متشابهة إلى حدٍ ما ، ولكنها تختلف بالكامل عن عناصر المجموعة الأخرى.

عناصر المجموعة 7A وهي الفلور - F والكلور - Cl والبروم - Br واليود - I تتحد بعنف مع المعادن القلوية لتشكل الأملاح ، ملح الطعام NaCl مثلاً. وتسمى هذه المجموعة 7A بالهالوجينات ، وتأتي كلمة هالوجين من الكلمة الإغريقية Hals التي تعني الملح وكلمة Genes التي تعني تشكّل.

وتتفاعل الهالوجينات مع الكثير من المعادن الأخرى لتشكل الأملاح ، وهي أيضاً تتحد بمعظم اللامعادن وتعتبر الهالوجينات من العناصر الأكثر فعالية.

على العكس من ذلك ، فإن عناصر المجموعة 8A ، وهي الهليوم-He والنيون-Ne والأرغون-Ar والكريبتون-Kr والزينون-Xe والرادون-Rn (والتي تدعى بالمجموعة النبيلة) هي العناصر الأقل فاعلية ، وجميعها غازات ذات وفرة ضئيلة على الأرض. ولذلك فهي لم تكتشف حتى نهاية القرن 19.

الشكل-8 مثل جميع المعادن القلوية يتفاعل الصوديوم مع الهالوجينات بشدة.



a- الحوجة الحاوية على غاز أصفر هو  $Cl_2$ .

b- تفاعلت الصوديوم في الحوجة مع الكلور معطية ملح الطعام وناشرة طاقة ضوء وحرارة.

فالهليوم وهو العنصر الثاني الأكثر وفرة في الكون بعد الهيدروجين ، اكتشف في الشمس عام 1868 لدى تحليل الطيف الشمسي. ولم يكتشف على الأرض حتى عام 1895. ويأتي اسم عنصر الهليوم من الكلمة الإغريقية الشمس Helios. وفي عام 1962 عندما كانت تجري عملية تحضير لأحد مركبات الكزنيون ، فقد استنتج أنه لا يمكن لأي من عناصر المجموعة 8A أن يتحد مع غيره لتشكل مركبات. وهذا ما قاد لتسمية هذه المجموعة بالغازات الخاملة. وهذا المصطلح يعني الإشارة إلى انعدام في فعاليتها.

وبسبب خفة ذراتها النسبي ، فالهليوم يُستخدم في الحرف الهوائية (المناطيد) ويُستخدم كل من النيون والأرغون في صناعة لوحات الإعلانات ؛ أما الرادون العنصر المشع فيتسبب بمشاكل تلوث الهواء ، عندما يتسرب خارج الأرض.

## 7- دورية بعض الخصائص الكيميائية

### 7. Periodicity of some Chemical Features

تمتلك العناصر في أية مجموعة خواصاً متفاوتة ولكنها غير متشابهة وتختلف بعض خواص العناصر في المجموعة بالتدرج و بانتظام ، على سبيل المثال ، فإن نقاط الانصهار لمجموعة العناصر A1 من الليثيوم Li وحتى السيزيوم Cs تكون :  $^0C$  (28, 39, 64, 98, 179) على التوالي.

يتفاعل الليثيوم ببطء مع الماء ، بينما يتفاعل الصوديوم معه بشكل أسرع ، ويكون تفاعل البوتاسيوم هو الأسرع. ومن أجل العناصر في أسفل المجموعة A1 ، فبمجرد تعرضها إلى رطوبة الهواء فإنها تنتج تفاعلاً عنيفاً أو حتى أنه يكون منفجراً.

تكون جميع عناصر المجموعة A1 طرية وبيضاء فضية ومعدنية صلبة ماعدا السيزيوم Cs الذي يمكن أن يكون سائلاً في يوم حار. وتختلف الخواص الأخرى بدرجات متفاوتة ولكن ليس منتظماً. فعلى سبيل المثال ، تكون كثافات العناصر الصلبة من الليثيوم Li وحتى السيزيوم Cs على التوالي :

$$(1.87, 1.53, 0.86, 0.97, 0.35) \text{ g/cm}^3$$

وكما يتضح ، فإن كلاً من Li و K و Na يملك كثافة أقل من كثافة الماء ( $1 \text{ g/cm}^3$ ) ، والحاصل أنها تطفو على الماء وتتفاعل معه بعنف.

تكون بعض الخواص متشابهة من أجل كل عضو في المجموعة ، فعلى سبيل المثال إن العناصر في هذه المجموعة تتفاعل بشكل عام مع عناصر أخرى لتشكيل مركبات متشابهة. وهذا هو الاستدلال الأكثر فائدة وأهمية ، وما يمكن أن يُعمل به في الجدول الدوري.

وبأخذ المعادن القلوية مثلاً فإننا نجد أنها جميعاً يمكنها أن تتحد بالهالوجينات لتعطي مركبات ذات صيغة عامة  $MX$  ، وهذا يعني أن ذرة واحدة من المعدن ( $M$ ) تتحد مع ذرة واحدة من الهالوجين ( $X$ ) ، ومثال ذلك  $NaCl$  و  $KI$ .

وبإلقاء نظرة على الجدول الدوري تعطينا المقدرة على كتابة صيغاً من أجل مركبات السيزيوم والروبيديوم ، إن العناصر الأقل معرفة بالنسبة لنا من أعضاء الأخرى للمجموعة. ولذلك نستطيع أن يكون لدينا الثقة بأن الكلوريدات والبروميدات للسيزيوم والروبيديوم يجب أن تملك الصيغ :  $CsBr$  ،  $CsCl$  ،  $RbBr$  ،  $RbCl$  على التوالي.

والسؤال الذي يطرح نفسه هو :

لماذا تملك العناصر في ذات المجموعة من الجدول الدوري نفس السلوك الكيميائي ؟ ولماذا تأخذ المعادن واللامعادن خواصاً مختلفة ؟

والجواب هو أن جميع العناصر في أي مجموعة تملك ذرات ذات بنية إلكترونية متشابهة (وهذا صحيح خصوصاً من أجل عناصر المجموعة الرئيسية والغازات النبيلة).

وفي الحقيقة فإن المشهد الكيميائي للمادة يكون متعلقاً بشكل أولي بالسؤال :

ماذا يحدث للإلكترونات في الذرات أثناء التفاعل الكيميائي؟

فالتفاعل الكيميائي ، كما أصبح معلوماً ، هو انتقال أو مشاركة إلكترون أو أكثر لذرة مع ذرة أخرى أو أكثر.

## 8- الخواص الذرية والتوجهات الدورية

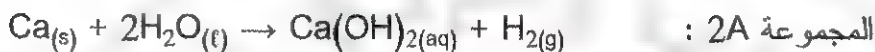
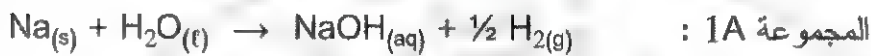
### 8. Atomic Properties & Periodic Trends

يُقسّم الجدول الدوري للعناصر الكيميائية إلى عناصر معدنية ولا

معدنية بالإضافة إلى أشباه المعادن التي تشاطر في خواصها كلاً من المعادن واللامعادن. ويقع ضمن هذه الأصناف الواسعة عناصر المجموعات-

Groups التي يحوي كلّ منها كيمياء مميزة ؛ على سبيل المثال ، هناك مجموعة العناصر القلوية 1A ومجموعة العناصر القلوية الترابية 2A. وفي

كلاهما تتفاعل المعادن مع الماء لإعطاء غاز  $H_2$  وهيدروكسيد المعدن :



وباستثناء  $Be(OH)_2$  ، فإن هيدروكسيدات معادن المجموعتين 1A و 2A تتحلل في الماء لتعطي أسساً أو محاليل قلوية ؛ وهذا ما يميز هذه العناصر ، حيث أصل تسمية هاتين المجموعتين. وتعود الفعالية الكيميائية لعناصر المجموعتين 1A ، 2A إلى أن معادنها تفقد إلكترونات أو إلكترونين لتشكل

كاتيونات  $M^{1+}$  Cations- (المجموعة 1A) أو  $M^{2+}$  (المجموعة 2A).

والهدف هنا إظهار كيفية ارتباط التوزيع الإلكتروني في الذرة ببعض الخواص الفيزيائية للعناصر؛ ولماذا تتغير تلك الخواص بأسلوب متوقع بشكل منطقي لدى الانتقال من يسار الأدوار إلى يمينها ومن أعلى الفصائل إلى أسفلها. وبذلك نستطيع التنبؤ بخواص كيميائية وفيزيائية جديدة للعناصر ومركباتها.

## 8-1- الشحنة النووية الفعالة $Z^*$ Effective Nuclear Charge

يمكن للترتيب الذي تخصص فيه الإلكترونات إلى الطبقات الفرعية في الذرة ، والكثير من الخواص الذرية أن يبرر من خلال مفهوم الشحنة النووية الفعالة  $Z^*$ . والشحنة النووية الفعالة مهمة لأنها يمكن أن تستخدم لتعليل التوزيع الإلكتروني ، من أجل ملاحظة خواص الذرات والأيونات.



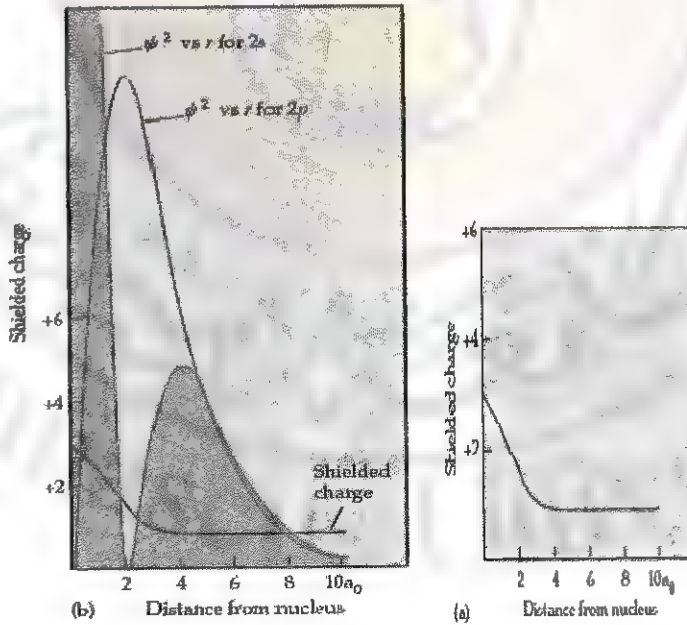
وتُعتبر الشحنة النووية الممارسة من قبل إلكترون محدد في ذرة متعددة الإلكترونات لدى وجود إلكترونات أخرى.

ففي ذرة الهيدروجين ذات الإلكترون الوحيد تملك الطبقات الفرعية 2s و 2p نفس الطاقة. ولكن من أجل ذرة بثلاثة إلكترونات ، مثل الهليوم ، فإن وجود الإلكترونات 1s تسبب بوقوع الطبقة الفرعية 2s أخفض في الطاقة من الطبقة الفرعية 2p. لكن لماذا يجب أن يكون هذا صحيحاً ؟

الإجابة على ذلك جزئياً بالرجوع إلى الشكلين 8 و 9.

لاحظ في الشكل - 9(b) والشكل - 10 أن المنطقة التي يتواجد فيها الإلكترون 2s بشكل أكثر تقع داخل منطقة الاحتمال للإلكترون 2p. وتخترق هذه المدارات بالكامل وبشكل مباشر المنطقة المشغولة بالإلكترونات 1s ويكون اختراق 2s الحاصل أكبر من اختراق 2p.

الشكل-9- الشحنة النووية المحجوبة والفعالة.



أ- الشحنة النووية المحجوبة هي الشحنة الموجبة التي يحس بها إلكترون على مسافة من النواة. وتوضح الشحنة الموجبة من أجل الإلكترون الثالث في ذرة الليثيوم.

ب- يملك الإلكترون في الطبقة الفرعية 2s احتمالية أعلى من الإلكترون الكائن في منطقة لشحنة عالية محجوبة من إلكترون في الطبقة الفرعية 2p.

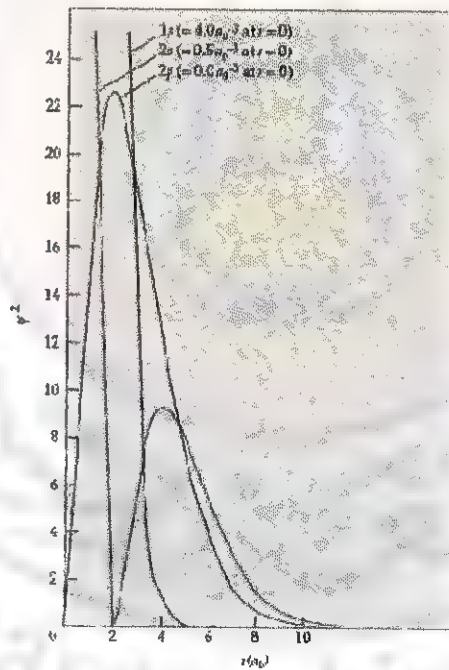
وهذا يعني أن إلكترون الطبقة الفرعية 2s يملك احتمالاً أعلى كثيراً للتواجد قريباً جداً من النواة من الإلكترون في الطبقة الفرعية 2p. ويشغل الإلكترون الثالث في الليثيوم الطبقة الفرعية 2s بشكل أفضل من الطبقة الفرعية 2p ، لأن فرق الاحتمالية  $2s - 2p$  قرب النواة يقود إلى طاقة أخفض من أجل الإلكترون 2s من طاقة الإلكترون 2p يملك الليثيوم ذي النواة التي تحوي ثلاثة بروتونات ، إلكترونين في الطبقة الفرعية 1s ؛ وعندما يكون الإلكترون الثالث عند النواة تقريباً (بغض النظر عن نوع طبقته الفرعية) فإن الشكل-9(a) يبين أن هذا الإلكترون يمارس شحنة +3. ولكن تنخفض الشحنة الموجبة الممارسة بهذا الإلكترون الثالث بسرعة . فلدى الابتعاد عن النواة تبلغ الشحنة أخيراً +1. والسبب في هذا الانخفاض هو أن الشحنات السالبة للإلكترونين في الطبقة الفرعية 1s تقي أو تستر من تأثير الشحنة النووية الموجبة. وبصبح التأثير الساتر أكبر عندما يتحرك الإلكترون الثالث خارج المنطقة المشغولة بالإلكترونات 1s.

تدعى الشحنة المحسوسة من قبل أي إلكترون لدى أي مسافة عن النواة بالشحنة النووية المحجوبة. ويبين الشكل-9(b) أن الإلكترون في الطبقة الفرعية 2s يملك احتمالية أعلى من الإلكترون في الطبقة الفرعية 2p الكائن داخل حيز الفضاء ، حيث تكون الشحنة النووية المحجوبة أكبر وبحدود +2. وهكذا ، فإن إلكترونات في الطبقة الفرعية 2s يمارس شحنة نووية محجوبة أعلى من الإلكترون في الطبقة الفرعية 2p.

تدعى الشحنة المحجوبة الوسطية المحسوسة من قبل الإلكترون بالشحنة النووية الفعالة  $Z^*$ . فمن أجل الليثيوم ، يمارس الإلكترون  $2s$  شحنة نووية فعالة  $Z^*$  أكبر مما يمارسه الإلكترون  $2p$  وهذا يعني أن الإلكترون  $2s$  ينجذب إلى النواة بشكل أقوى من الإلكترون  $2p$  ؛ وبذلك فإن ذرة الليثيوم تأخذ توزعاً إلكترونياً من خلال زوج من الإلكترونات في الطبقة الفرعية  $1s$  وإلكترون مفرد في  $2s$ .

لاحظ أن موجة الإلكترون  $1s$  لا يملك عقدة ، ولكن موجة الإلكترون  $2p$  تملك عقدة عند النواة. ولاحظ أيضاً أن احتمالية  $1s$  تكون كبيرة جداً على قرب شديد من النواة ، بحيث يمتد المنحني بشكل جيد خلف قمة الشكل.

الشكل-10- منحني كثافة الاحتمالية الدقيقة من أجل المدارات الإلكترونية  $1s$  و  $2s$  و  $2p$ .



يمثل المحور الأفقي البعد عن النواة بالوحدة الذرية  $a_0$  ، حيث :  $a_0 = 0.0529 \text{ nm}$ . أما واحدات المحور العمودي التي تعطي الاحتمالية أو الكثافة الإلكترونية:  $10^{-3}/a_0^3$ .

## 8.2. Atomic Size

## 8-2- الحجم الذري

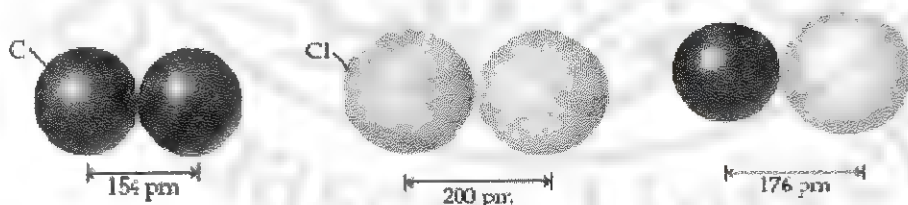
ليست الذرات ككرات البيلارد في مسار حركتها ؛ فالمدار الإلكتروني في الذرات لا يملك حداً واضحاً يسير عليه الإلكترون ولا يتيه بعده.

والسؤال الذي يطرح نفسه هو :

كيف يمكننا إذن أن نعرف حجم أو نصف قطر الذرة ؟

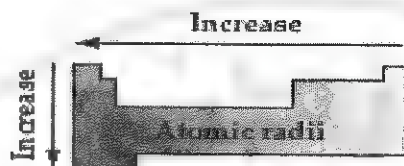
من أجل الذرات التي تشكل جزيئات ثنائية الذرة مثل  $Cl_2$  ، يمكن أن يُعرف نصف القطر الذري تجريبياً بتقسيم المسافة بين مركزي الذرتين على اثنين. ففي جزيء  $Cl_2$  تكون المسافة من مركز إحدى الذرتين إلى الذرة الأخرى 200 pm ، وهذا يعني أن نصف قطر ذرة الكلور هو 100 pm. وبشكل مشابه تكون المسافة C-C في الألماس 154 pm ، وبالتالي يكون نصف قطر ذرة الكربون هو 77 pm. ولاختبار هاتين القيمتين يمكننا أن نضيفهما إلى بعضهما لتقدير المسافة بين ذرة C وذرة Cl في  $CCl_4$ .

إن القيمة المتوقعة 177 pm للمسافة C-Cl تتوافق جيداً والقيمة المقاسة تجريبياً للمسافة C-Cl وهي 176 pm. ومن ثمّ يمكن تعميم هذه الطريقة لإيجاد أنصاف ذرية أخرى. وهذا ما يبيّنه الرسم التوضيحي الآتي من خلال مجسمات كرات بأبعادها الفراغية :



فعلى سبيل المثال إن أنصاف أقطار كل من S, C, O يمكن أن تحدد بقياس

المسافات O-H و C-Cl و H-S في  $H_2O$  و  $CCl_4$  و  $H_2S$  وطرح أنصاف أقطار H و Cl الموجودة من  $H_2$  و  $Cl_2$ . ويبين المخطط الآتي كيفية التوجه بازدياد الأنصاف الذرية في الجدول الدوري للعناصر الكيميائية سواء كان أفقياً أم شاقولياً :



وباستخدام هذه التقنية وغيرها من التقنيات تُجمَع مجموعة لا بأس بها من أنصاف الأقطار الذرية لمجموعات العناصر الرئيسة ، انظر الشكل-11. الشكل-11- أنصاف الأقطار الذرية بالبيكومتر من أجل عناصر المجموعات الرئيسة.



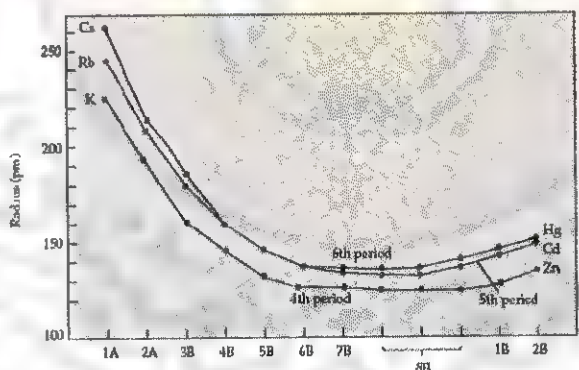
يلاحظ من الشكل-11 أن أنصاف الأقطار الذرية لعناصر المجموعات الرئيسية في الجدول الدوري تزداد بالانتقال من أعلى إلى أسفل المجموعة ، وتتناقص بالانتقال من يسار إلى يمين الدور الواحد.

ويمكن أن تُفسّر هذه التوجهات على النحو التالي :

1- لدى الانتقال من أعلى المجموعة إلى أسفلها في الجدول الدوري تخصص الإلكترونات للمدارات التي تكون أبعد فأبعد عن النواة ؛ ولذلك تتزايد أنصاف الأقطار الذرية.

2- من أجل دور معين ، يبقى عدد الكم الرئيس  $n$  لمدارات تكافؤية ذاته. أي أن نصف قطر المدارات الذي تخصص إليها الإلكترونات يتوقع أن يبقى ثابتاً تقريباً. ولكن عندما يتزايد العدد الذري  $Z$  فإنه من المنطقي أن تتزايد أيضاً الشحنة النووية الفعالة  $Z^*$ . وبالنسبة فإن التجاذب بين النواة والإلكترون يزداد ويكون هذا التجاذب نوعاً ما أقوى من التنافر المتزايد بين الإلكترونات ومن ثم يتناقص نصف القطر الذري.

الشكل-12 أنصاف الأقطار الذرية للمعادن الانتقالية (ومعادن الكتلة-S لنفس الأدوار).



لاحظ التزايد الكبير في نصف القطر الذري لدى المرور من أي ذرة غاز خامل إلى الذرة التالية من المجموعة 1A ، حيث الإلكترون الأكثر خارجياً



يُخصّص إلى المستوى الطاقى التالي الأعلى. يوضّح الشكل-12 تابعة أنصاف الأقطار الذرية لذرات المعادن الانتقالية.

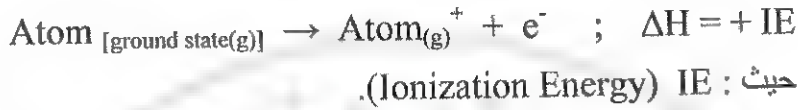
إن المزيّة التي تلفت الانتباه هي أن حجوم ذرات المعادن الانتقالية تنخفض قليلاً عبر السلسلة ، وخاصة بدءاً من المجموعة 5B (V أو Nb أو Ta) لأنها جميعاً تحدد عبر نصف قطر المدار  $ns$  (  $n = 4$  أو  $5$  أو  $6$  ) المشغول بالإلكترون على الأقل. ويحدث تغير عدد الإلكترونات في المدارات  $d$  ( $n-1$ ).

وعندما يزداد عدد في هذه المدارات  $d$  ( $n-1$ ) فإنها تتناقص على نحو متزايد من الإلكترونات  $ns$  (الاستعاضة الجزئية من أجل الشحنة النووية المتزايدة عبر الأدوار). ونتيجة لذلك فإن الإلكترونات  $ns$  تمارس فقط تجاذباً نووياً متزايداً قليلاً ، ويحصل هناك فقط انخفاض طفيف في أنصاف الأقطار ؛ رغم الارتفاع الصغير في المجموعتين  $1B$  و  $2B$  بسبب التزايد المستمر لتنافرات الإلكترون-إلكترون ، كما في الطبقة الفرعية  $d$  المملوءة. ويحدث فقط تناقص صغير في حجم المعادن الانتقالية (وفي أنصاف أقطار أيوناتها  $2^+$  مثلاً).

ويملك هذا السلوك تأثيراً مهماً في كيميائيتها ؛ فالعناصر الانتقالية تكون أكثر تشابهاً في خواصها من عناصر المجموعات الرئيسية. على سبيل المثال ، فإن أنصاف الأقطار المتشابهة للدورين الخامس والسادس للعناصر الانتقالية تقود إلى مسائل مهمة في انتعاش المعادن، الأمر الذي يؤثر في أسعارها.

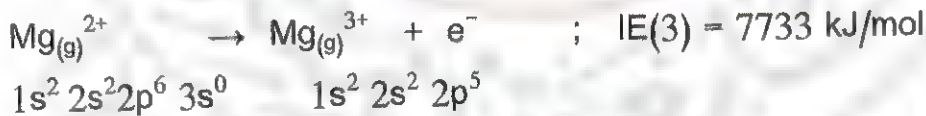
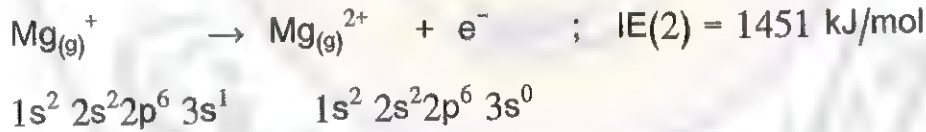
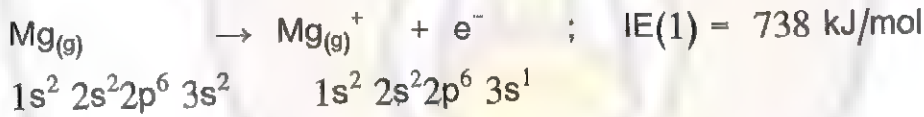
تدعى المعادن : Ru , Os , Rh , Ir , Pd , Pt بمعادن مجموعة البلاتين ، لأنها توجد مع بعضها في الطبيعة. حيث تكون أنصاف أقطارها وكيميائيتها متشابهة ، ففلزاتها تكون متشابهة وتوجد في نفس المناطق الجيولوجية.

قُدمت طاقة التأين ، وهي الطاقة اللازمة لنزع إلكترون من ذرة في الطور الغازي ، كأسلوب لدليل تجريبي يدعم بنية الطبقة للذرة.



نذكر من مناقشة ذرة H أن عملية التأين تتطلب تحرك إلكترون من طبقة رئيسية معطاة إلى موقع خاص في الذرة أي :  $n = \infty$ . وبذلك فإن طاقة التأين هي الطاقة اللازمة دوماً للتغلب على تجاذب الإلكترون مع الشحنة النووية. وبالتوافق مع مفاهيم الترموديناميك فإن إشارة طاقة التأين تكون دوماً موجبة. ويمكن لكل ذرة (عدا H) أن تأخذ سلسلة من طاقات التأين ، لأنه لا يملك أكثر من إلكترون يمكن أن يقتلع.

على سبيل المثال ، فإن طاقات التأين الثلاث الأولى للمغنيزيوم هي :



لاحظ أن إزالة كل إلكترون لاحق يتطلب طاقة أكثر فأكثر وأن القفز من طاقة التأين الثانية [IE(2)] إلى طاقة التأين الثالثة [IE(3)] يكون كبيراً بشكل ملحوظ.

إن نزع إلكترون من ذرة يزيد قوة التجاذب بين النواة المشحونة إيجاباً

والإلكترونات المتبقية ، وبذلك تزداد طاقة التأين. وفي كل مرحلة تأين تملك الإلكترونات المتبقية للأيون الناتج طاقة سالبة أقل فأقل نتيجة لقوى التجاذب

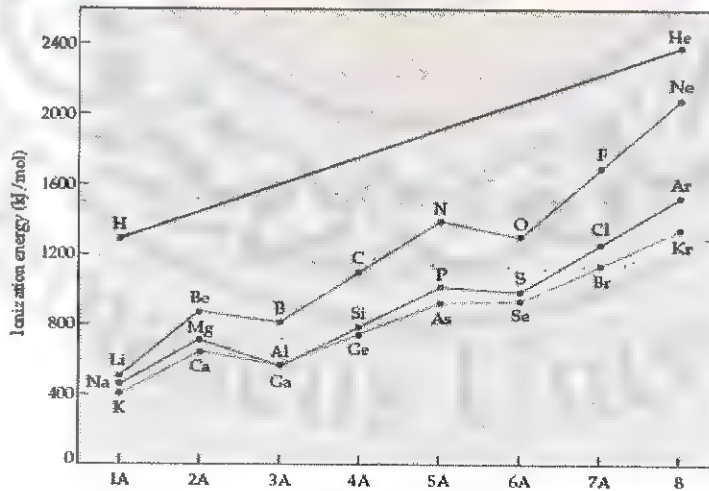
المتزايدة ؛ ويتطلب ذلك طاقة أكبر لنزع الإلكترونات الإضافية. ويصبح التزايد في الطاقة اللازمة كبيراً خاصة بنزع إلكترون من طبقة لـ  $n$  أخفض.

ففي سلسلة المغنيزيوم السابقة يملك الإلكترون الخارجي في المرحلة الثانية نفس  $n$  و  $l$  كالذي نزع في المرحلة الأولى ومن ثم فإن طاقة التأين الثانية  $[IE(2)]$  تكون أكبر تماماً بسبب قوى التجاذب المتزايدة.

وفي المرحلة الثالثة يكون الإلكترون الخارجي هو الإلكترون  $2p$  ذا  $n$  الأصغر من قيمة  $n$  للإلكترون المنزوع في المرحلة الثانية ؛ حيث غصنا في طبقة إلكترونية ذات طاقة أقل وعندئذ تزايد طاقة التأين  $[IE(3)]$  بشكل كبير.

تزداد طاقات التأين على نحو ملحوظ من أجل عناصر المجموعات الرئيسية (ذات الكتلة  $s$  و  $p$ ) لدى الانتقال عبر من اليمين إلى اليسار ، وتتناقص بالهبوط من أعلى المجموعة إلى أسفلها ، انظر الشكلين-13 و 14.

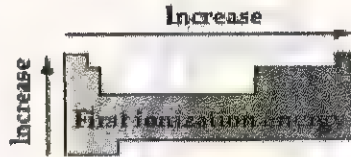
الشكل-13- طاقات التأين الأولى لعناصر المجموعات الرئيسية للأدوار الأربعة الأولى.



ويُعلل التوجّه عبر الدور الواحد بافتراض أن الشحنة النووية الفعالة  $Z^*$  تزداد بازدياد العدد الذري  $Z$ .

الشكل-14- طاقات التأين الأولى لعناصر الجدول الدوري بوحدة (kJ/mol).

1A (1)																	8 (18)
H 1312	2A (2)											3A (13)	4A (14)	5A (15)	6A (16)	7A (17)	He 2371
Li 520	Be 899											B 801	C 1086	N 1402	O 1314	F 1681	Ne 2081
Na 494	Mg 738	3B (3)	4B (4)	5B (5)	6B (6)	7B (7)	8B (8,9,10)				1B (11)	2B (12)					
K 419	Ca 590	Sc 631	Ti 658	V 650	Cr 527	Mn 717	Fe 786	Co 757	Ni 737	Cu 746	Zn 900	Ga 579	Ge 762	As 947	Se 941	Br 1140	Kr 1351
Rb 403	Sr 550	Y 617	Zr 661	Nb 664	Mo 685	Tc 702	Ru 711	Rh 720	Pd 804	Ag 731	Cd 868	In 558	Sn 709	Sb 832	Te 869	I 1008	Xe 1170
Cs 477	Ba 542	La 538	Hf 658	Ta 741	W 770	Re 760	Os 840	Ir 830	Pt 870	Au 890	Hg 1007	Tl 589	Pb 715	Bi 703	Po 812	At 890	Rn 1037



وهذا لا يعني أن نصف القطر الذري يتناقص فقط ، وإنما تزداد الطاقة اللازمة لنزع الإلكترون. فالتوجه في قيم طاقات التأين عبر دور معين لا يكون متجانساً في الدور الثاني على نحو خاص. ويعود السبب في ذلك إلى أن قيمة  $I$  تتغير بالانتقال من عناصر الكتلة  $s$  إلى عناصر الكتلة  $p$  ؛ أي من Be إلى B على سبيل المثال. وتكون الإلكترونات  $2p$  أعلى قليلاً في الطاقة من إلكترونات  $2s$  ؛ ومن ثمّ تنخفض طاقات التأين.

بترك B والتحرك إلى C ثم N ، فإن الشحنة النووية الفعالة تزداد ؛ الأمر الذي يعني من جديد تزايداً في طاقة التأين. ولكن الانحدار في قيم طاقات التأين الأخفض يكون بالانتقال من المجموعة 5A إلى المجموعة 6A.

ولا يكون ملحوظاً بشكل خاص من أجل N و O ؛ حيث لا يحدث أي تغيير في كل من n أو l .

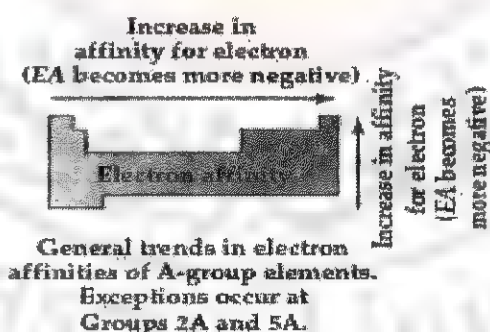
ولكن يزداد التنافر إلكترون - إلكترون نتيجة للسبب الآتي :

تخصص الإلكترونات في المجموعات من 3A إلى 5A إلى مدارات نوع p المنفصلة ( $p_z, p_y, p_x$ ) ولكن بدءاً من المجموعة 6A يخصص إلكترونان إلى ذات المدار p. وهكذا فإنه بدءاً من هذه المجموعة يشارك الإلكترون الرابع p بمدار مع إلكترون آخر ؛ وهكذا يمارس تنافراً أكبر من الذي قد يكون فيما لو كان خُصص إلى مدار له ذاته ، ومثال ذلك الأوكسجين. إن التنافر الأكبر الممارس من قبل الإلكترون الرابع 2p يجعله أسهل للنزع ، وهكذا فإن إعطاء كل إلكترون p باقي إلى مدار له ذاته.

#### 8.4. Electron Affinity

#### 4-8- الإلفة الإلكترونية

تملك بعض الذرات إلفة للإلكترونات (ميلاً للارتباط بالإلكترونات) ويمكنها أن تكسب إلكترونات أو أكثر لتشكل أيوناً سالباً. ويتم قياس الإلفة الإلكترونية EA لذرة من خلال التغير الطارئ في الطاقة عندما تحصل ذرة في الطور الغازي على إلكترون ، انظر الجدول-1.



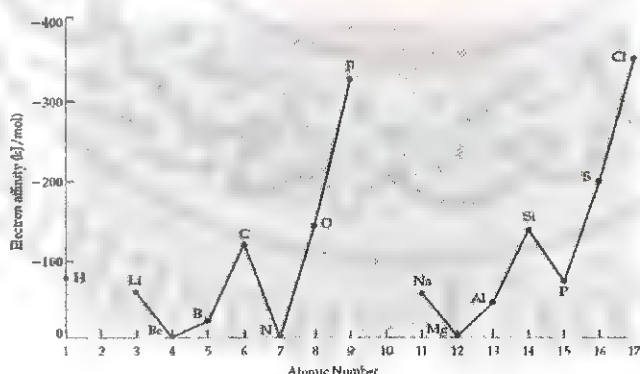
الجدول-1- قيم الإلفة الإلكترونية لبعض العناصر بوحدة (kJ/mol).

H						
-72.77						
Li	Be	B	C	N	O	F
-59.63	0 <sup>†</sup>	-26.70	-121.85	0	-140.98	-328.0
Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl
-52.87	0	-42.6	-133.6	-72.07	-200.41	-349.0
K	Ca	Ga	Ge	As	Se	Br
-48.39	0	-30.0	-120.0	-78.0	-194.97	-324.7
Rb	Sr	In	Sn	Sb	Te	I
-46.89	0	-30.0	-120.0	-103.0	-190.16	-295.2
Cs	Ba	Tl	Pb	Bi	Po	At
-45.51	-0	-20.0	-35.1	-91.3	-180.0	-270.0

تبلغ الإلفة الإلكترونية للفلور ، على سبيل المثال ،  $-328 \text{ kJ/mol}$  ؛ لأن الفلور يشكل أنيوناً ثابتاً  $F^-$ . ومن ناحية أخرى ، فليس هناك أنيون ثابت للبيريليوم ، هذا يعني أن إلفته الإلكترونية تكون صفراً.

ترتبط التوجهات الدورية للإلفة الإلكترونية بشكل وثيق بتوجهات طاقة التأين. فالعنصر ذو طاقة التأين المرتفعة يملك عادة إلفة عالية للإلكترونات ، وهذا ما يوضحه الجدول-1. وهكذا تصبح قيم الكهرسلبية EA أكثر سلبية لدى المرور من يسار إلى يمين الدور الواحد ، انظر الجدول-1 والشكل-15.

الشكل-15- المنحني البياني للإلفة الإلكترونية (EA) مقابل العدد الذري (Z) ؛ حيث يلاحظ أنه كلما كبرت إلفة الذرة للإلكترون كلما كانت قيمة الإلفة الإلكترونية أكثر سلبية





حيث تزداد الشحنة النووية الفعالة مما يؤدي إلى ازدياد التجاذب مع الإلكترون الإضافي ويجعله أكثر صعوبة في تأين الذرة. ونتيجة لذلك نجد أن اللامعادن تملك عموماً قيمة للإلفة الإلكترونية EA سالبة أكثر بكثير من المعادن.

وهذا يتوافق طبعاً وخبرتنا الكيميائية ، التي تنبئنا أن المعادن لا تشكل عموماً أيونات سالبة ، في حين أن العناصر الواقعة على الجانب الأيمن من الجدول الدوري غالباً ما تشكل هذه الأنيونات على سبيل المثال:  $S^{2-}$  ,  $O^{2-}$  ,  $F$  ,  $Cl$ .

وبيّن الشكل-15 أنه يوجد استثناءات للتوجه العام في قيم الإلفة الإلكترونية. فعلى سبيل المثال ، لا تملك ذرة البيريليوم إلفة نحو الإلكترونات ؛ لأن الإلكترون المضاف في الأيون  $Be^{-}$  يجب أن يخصص إلى طبقة فرعية  $2p$  ذات طاقة أعلى من إلكترونات التكافؤ  $2s$ .

وأيضاً لا تملك ذرات الأزوت إلفة إلكترونية ؛ حيث يجب أن يتشكل هنا زوج إلكتروني عندما تكسب ذرة الأزوت إلكترونًا. الأمر الذي يؤدي إلى حدوث تنافرات إلكترون - إلكترون في الأيون  $N^{-}$  جاعلاً إياه أقل استقراراً بكثير ؛ ولا يمكن للتزايد في الشحنة النووية الفعالة  $Z^*$  لدى الانتقال من الكربون إلى الأزوت أن يتغلب على تأثير تلك التنافرات إلكترون - إلكترون.

ولدى الهبوط في المجموعة الواحدة من الجدول الدوري تنخفض الإلفة الإلكترونية عموماً. لأن الإلكترونات تتضاف أبعد فأبعد عن النواة فيما يؤدي إلى تناقص التجاذب بين النواة وهذه الإلكترونات ويوضح الجدول-1 تلك الحال بالنسبة لكل من :  $I$  ,  $Br$  أو  $Sb$  ,  $As$  ,  $P$ . ولكن إلفة ذرة الفلور للإلكترونات تكون أقل من إلفة الكلور (EA للفلور تكون أقل سلبية من EA للكلور) ؛ وتلاحظ نفس الظاهرة في المجموعات من  $3A$  إلى  $6A$ . ويُفسر هذا بوجود تنافرات إلكترون - إلكترون في  $F^{-}$  مما يجعل الأيون أقل استقراراً.

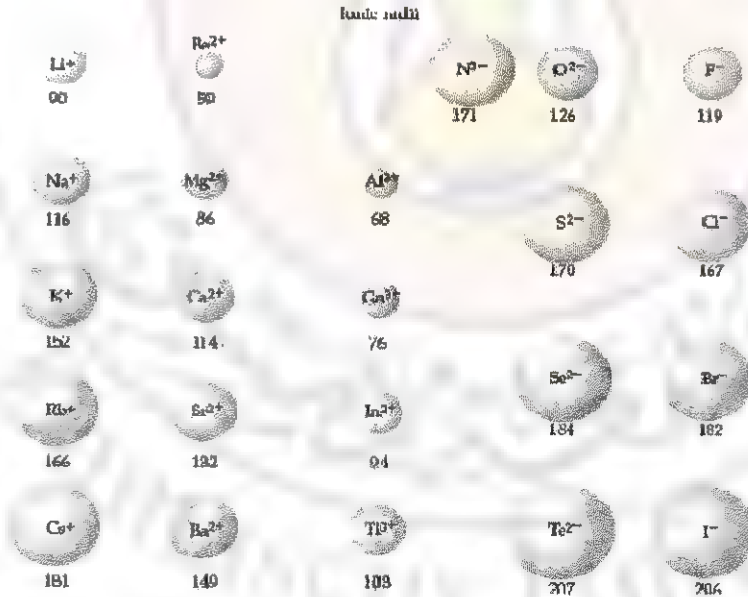
إن إضافة إلكترون إلى الإلكترونات السبعة الموجودة مسبقاً في الطبقة الرئيسة  $n = 2$  لذرة الفلور يقود إلى تنافر ضخم بين الإلكترونات. يملك الكلور حجم ذري أكبر من الحجم الذري للفلور ، ومن ثم فإن إضافة إلكترون لا يؤدي إلى تنافرات إلكترون - إلكترون مهمة في أنيون الكلور  $\text{Cl}^-$ .

## 8.5. Ion Sizes

### 5-8- حجوم الأيونات

افترض أنك أخذت بعين الاعتبار الطاقات الداخلة في تشكيل الأيونات الموجبة والسالبة ولننظر الآن إلى التوجهات الدورية في حجومها.

يوضح الشكل-16 أن التوجهات الدورية في حجوم الأيونات المعروفة هي ذاتها كذلك من أجل الذرات الطبيعية ؛ فالأيونات الموجبة أو السالبة لذات المجموعة تزيد من الحجم لدى المرور عبر المجموعة من أعلى إلى أسفل. الشكل-16- الحجوم النسبية لبعض الأيونات المألوفة (تعطى أنصاف الأقطار بالبيكومتر).

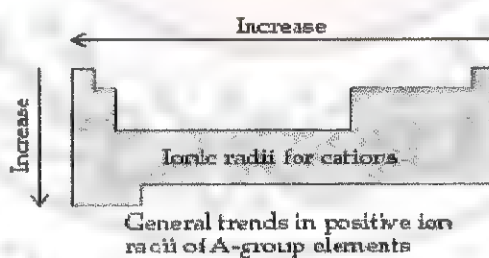


ولكن توقف لبرهة وقارن الشكل-16 مع الشكل-11 !

لدى نزع إلكترون من ذرة لتشكيل كاتيون ينقلص الحجم إلى حد كبير ؛ لأن نصف قطر الكاتيون يكون دوماً أصغر من نصف قطر الذرة التي اشتق منها. على سبيل المثال ، فإن نصف قطر Li يكون 152 pm ؛ في حين أن نصف قطر  $Li^+$  هو فقط 90 pm. وهذا مفهوم ومسوّغ ؛ لأنه عندما ينزع إلكترون فإن قوة التجاذب للبروتونات الثلاثة تمارس الآن على إلكترونين فقط ، والإلكترونان المتبقيان ينشدان نحو النواة.

ويكون التناقص في حجم الأيون كبيراً خاصة عندما يملك الإلكترون الأخير المنزوع قيمة  $n$  أكبر (أو قيمة  $l$  أصغر) من الإلكترون الخارجي الجديد. وهذا هو الحال في Li ، الذي من أجله يكون الإلكترون الخارجي (القديم) 2s والجديد هو 1s. ويصبح النقل أعظمياً عندما يتم نزع إلكترونين أو أكثر ، كما في  $Al^{3+}$  ؛ حيث يكون الانكماش في حجم ذرة الألمنيوم أكثر من 50%.

الأيون	$Na^+$	$Mg^{2+}$	$O^{2-}$	$F^-$
نصف القطر الأيوني (pm)	116	86	126	119
عدد بروتونات النواة	11	12	8	9
عدد إلكترونات الذرة	10	10	10	10



يمكن أن نرى بمقارنة الشكلين -16 و -11 أن الأيونات تكون دوماً أكبر من الذرة التي تشتق منها. فذرة الفلور  $F$  مثلاً تملك 9 بروتونات و 9 إلكترونات.

وبتشكل الأنيون فإن الشحنة النووية لا تزال  $9^+$  ، ولكن هناك الآن عشرة إلكترونات في الأنيون ، وهكذا فإن حجم أنيون  $F^-$  يكون أكبر بكثير من حجم ذرة  $F$  ؛ لأن تنافرات إلكترون-إلكترون المتزايدة تسبب انتفاخ الذرة وتورمها.

يكون أيون الأكسيد  $O^{2-}$  متساوياً إلكترونياً - Isoelectronic مع  $F^-$  ، وهذا يعني أن كلاهما يملك نفس عدد الإلكترونات وهو (10). ومن المفيد مقارنة حجم هذين الأيونين وأيونات متساويات إلكترونية أخرى خلال الجدول الدوري . خذ على سبيل المثال  $O^{2-}$  و  $F^-$  و  $Na^+$  و  $Mg^{2+}$  ، حيث تملك جميع هذه الأيونات مجموع من عشرة إلكترونات ؛ ولكن أيون  $O^{2-}$  يملك فقط 8 بروتونات في نواته تجذب تلك الإلكترونات العشرة ؛ في حين أن  $F^-$  يملك 9 بروتونات و  $Na^+$  يملك 11 بروتوناً و  $Mg^{2+}$  بروتوناً.

عندما تزداد النسبة (بروتون/إلكترون) في سلسلة الأيونات المتساوية إلكترونياً فإن التوازن في تجاذب إلكترون - بروتون والتنافر إلكترون - إلكترون يتبدل باتجاه (مفضلاً) التجاذب ، وينقلص الأنيون. ونرى في الشكل - 16 أن هذا يكون صحيحاً من أجل جميع سلاسل الأيونات المتساوية إلكترونياً.

#### تطبيق-1- : على التوجهات الدورية

قارن العناصر الثلاثة  $C$  و  $O$  و  $Si$  من حيث :

- 1- وضعها بالترتيب بحسب تزايد أنصاف أقطارها الذرية .
- 2- أي منها يملك أكبر طاقة تأين ؟ 3- أي منها يملك إلفة إلكترونية أكثر سلبية ؟

الحل :

#### 1- الحجم الذري :

ينخفض نصف القطر الذري لدى الانتقال من يسار الدور إلى يمينه ، لذلك يجب أن

يأخذ الأوكسجين نصف قطر أصغر من الكربون. ولكن نصف القطر الذري يزداد من أعلى المجموعة إلى أسفلها. ونظراً لأن الكربون والسيليكون يقعان في ذات المجموعة 4A ، فيجب أن يكون نصف قطر Si أكبر من نصف قطر C. ولذلك ترتب العناصر الثلاثة بحسب تزايد أنصاف أقطارها الذرية على النحو:  $O < C < Si$

2- طاقة التأين (IE) :

تزداد طاقة التأين عموماً لدى الانتقال من يسار إلى يمين الدور ، وتتناقص لدى الهبوط من أعلى المجموعة إلى أسفلها. ويحدث الانخفاض الكبير في IE من الدور الثاني إلى الثالث. وهكذا فإن التوجه في طاقات التأين يجب أن تكون:  $Si < C < O$

3- الإلفة الإلكترونية (EA) :

تصبح قيم الإلفة الإلكترونية عموماً أكثر سلبية لدى الانتقال من يسار إلى يمين الدور وتصبح أقل سلبية لدى الهبوط من أعلى المجموعة إلى أسفلها. ونتيجة لذلك فإن EA من أجل O يجب أن تكون أكثر سلبية من EA لـ C. وهذا يعني أن الأوكسجين يملك إلفة إلكترونية ( $-141.0 \text{ kJ/mol}$ ) أكبر مما يملكه الكربون ( $-121.9 \text{ kJ/mol}$ ) ومن اللافت للنظر أن EA من أجل السيليكون ( $-133.6 \text{ kJ/mol}$ ) تكون أكثر سلبية من EA للكربون ( $-121.9 \text{ kJ/mol}$ ). والسبب في ذلك هو تأثير تنافرات إلكترون - إلكترون فمثل هذه التنافرات تكون أكبر في  $C^-$  الصغير من  $Si^-$  الكبير.

### تمرين-1- على التوجهات الدورية

قارن العناصر الثلاثة Al و C و Si ، من حيث :

- 1- وضعها بالترتيب بحسب تزايد أنصاف أقطارها الذرية.
- 2- صفها بحسب تزايد طاقات تأينها (اعمل ذلك من دون النظر إلى الجدول-1).
- 3- أي من Al أو Si يتوقع أن يملك أقل قيمة إلفة إلكترونية سلبية ؟

## 9- التفاعلات الكيميائية والخواص الدورية

### 9. Chemical Reaction & Periodic Properties

لماذا يكون الحديد Fe عامل إرجاع جيد Reducing Agent بينما

يكون الكلور Cl عامل أكسدة Oxidizing Agent ؟

لقد حان الوقت للإجابة عن هكذا سؤال ، وتوضيح السلوك الكيميائي للعناصر .  
تملك المعادن مثل الحديد طاقات تأين أخفض مما للهالوجينات ؛ وبالعكس  
فالهالوجينات مثل الكلور تملك إلفات إلكترونية أكبر بكثير من المعادن. ونتيجة  
لذلك أن يشكل الحديد كاتيوناً (أيوناً موجباً) ويشكل الكلور أنيوناً (أيوناً سالباً) ؛  
ويتحد الاثنان ليشكلا مركباً أيونياً (شاردياً).

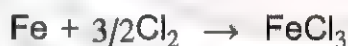
هدفنا الآن هو التحري أكثر عن تفاعلات المعادن والهالوجينات ومنتجاتهم من  
ناحية الخواص الذرية والتوجهات الدورية الموصوفة آنفاً. ويكون ذلك ، من  
نواح كثيرة استمرار لمناقشة تشكل الأيونات والمركبات الأيونية.

### 9-1- طاقة تشكل الزوج الأيوني

#### 9.1. Energy of Ion Pair Formation

تتفاعل المعادن القلوية مع الهالوجينات لتعطي هاليدات المعدن كما في

تفاعل الحديد Fe مع الكلور  $Cl_2$  ليعطي كلور الحديد  $FeCl_3$  على النحو :

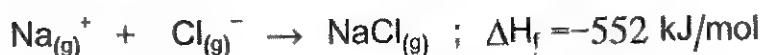


تشكل المركبات الأيونية من التفاعل البيني لأيون موجب مع أيون سالب.

وأحد أهم القياسات لتحديد قوة التجاذب بين أيونين مشحونين على نحو متعاكس  
هو من خلال قياس أنتالبية تشكل الزوج الإلكتروني: كاتيون- أنيون (وكل  
منهما في الطور الغازي) ؛ أي قياس قيمة أنتالبية التشكل  $\Delta H_f$ .



فكلما كانت قيمة أنثالبية التشكل  $\Delta H_f$  أكثر سلبية كلما كانت طاقة التجاذب بين أيوني المركب (الأيوني) أكبر :



يمكن أن تحدد الطاقة المعبرة عن  $\Delta H_f$  بالمعادلة البسيطة (2.1) المشتقة من قانون كولون- Coulomb ، وهو القانون الذي يصف طاقة التجاذب بين أيونات الشحنة المتعاكسة على النحو :

$$\Delta H_f \sim - N_A \cdot (n^{+} \cdot n^{-}) / d \quad (1)$$

حيث  $n^{+}$  الشحنات الموجبة على الكاتيون و  $n^{-}$  الشحنات السالبة على الأنيون.

على سبيل المثال ، يكون  $n^{+} = 2$  من أجل  $Mg^{2+}$  ، و  $n^{-} = 3$  من أجل  $PO_4^{3-}$  في المركب الأيوني  $Mg_3(PO_4)_2$  ؛ وتكون  $d$  المسافة بين مركزي الأيونين. وأخيراً نضرب بعدد أفوكادرو  $N_A$  لتحديد الطاقة لكل مول.

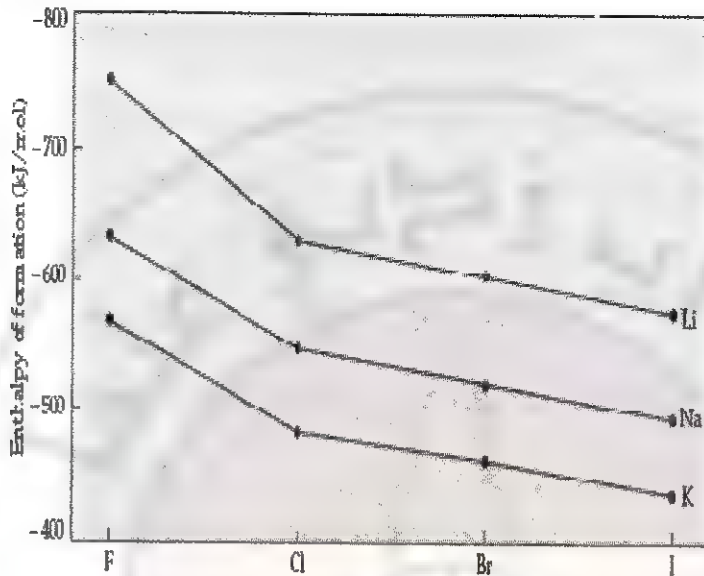
ويمكن الوجه المهم للمعادلة (1) في أن طاقة التجاذب بين الأيونات المتعاكسة يعتمد بشكل مباشر على :

▪ مقدار شحنات الأيون- فكلما كانت شحنات الأيون أكبر كلما كانت الطاقة أكبر. وهذا يعني أن الطاقة أجل للأيونين  $Mg^{2+}$  و  $O^{2-}$  تكون أكبر من طاقة الأيونين  $Na^{+}$  و  $Cl^{-}$ .

▪ المسافة بين الأيونين- فعندما تصبح المسافة بين الأيونين أكبر تنخفض الطاقة. فالمسافة تتعلق بحجم الأيونات الداخلة ، وتتناقص الطاقة عندما يصبح حجم الأيون أكبر ونستطيع أن نرى تأثير حجم الأيون لدى النظر إلى التوجهات الدورية في التفاعلات البينية أيون- أيون كما هي معطاة من خلال

التمثيل البياني لـ  $\Delta H_f$  من أجل هاليدات المعادن القلوية ، انظر الشكل-17.

الشكل-17- أنثاليبيات التشكل لهاليدات المعادن القلوية  $MX_{(g)}$  المتشكلة في الطور الغازي.



على سبيل المثال ، تكون قيم  $\Delta H_f$  من أجل الكلوريدات على الترتيب :  $LiCl > NaCl > KCl$  والسبب في ذلك هو أن أحجام أيونات المعادن القلوية تكون على الترتيب :  $Li^+ < Na^+ < K^+$ . فكلما كان الأيون الموجب أكبر كلما كانت قيمة  $\Delta H_f$  أقل سلبية ، وهذا يتوافق مع تأثير ازدياد قيمة  $d$  في المعادلة (1). لاحظ أيضاً أنه عندما يزداد حجم أيون الهاليد ( $F^- < Cl^- < Br^- < I^-$ ) تصبح قيمة  $\Delta H_f$  أقل سلبية.

## الفصل الخامس : قوانين الاتحادات الكيميائية

### Chapter-5 : Laws of Chemical Combinations

#### 1- انحفاظ المادة وقانون لافوازية

##### 1. Mass Conservation & Lavoisier's Law

ينص قانون لافوازية على أن : المادة في الطبيعة لا تفنى ولا تخلق ، وإنما يتم تحويلها من شكل إلى آخر.

مع نهاية القرن الثامن عشر أجرى أنتوني لافوازية – A. Lavoisier (1743-1794) سلسلة تجارب ، قام فيها بوزن المواد المتفاعلة بحرص قبل إجراء التفاعل الكيميائي ، ثم وزن المنتجات بعد إنجاز التفاعل. وقد وجد لافوازية عدم تغير في الكتلة. ولقد استنتج لافوازية ذات الشيء من أجل كل تفاعل إجراء ، ودعي بقانون انحفاظ المادة – Law of Conservation of Matter ؛ وقد تحقق آخرون من نتائجه وتم قبوله.

أجرى لافوازية تجاربه على الزئبق والأوكسجين ، حيث يعطي تفاعلهما أكسيد الزئبق على النحو :



وقد وجد لافوازية دوماً أن مجموع وزني الزئبق والأوكسجين المتفاعلين يساوي تماماً لوزن أكسيد الزئبق الناتج. وإذا كان هناك فرق ، فإن قيمته أقل من الخطأ المرتكب ؛ وهذا ما أثبتناه بتطبيق معادلة أينشتاين في الطاقة على تفاعل احتراق الكربون (الضياء في المادة من مرتبة  $10^{-10}$  g).

## 2- النسب الثابتة وقانون بروسـت

### 2. Constant Ratio & Proust's Law

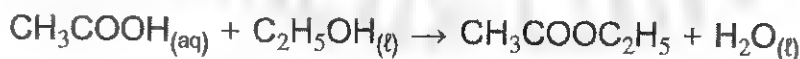
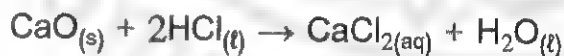
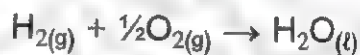
ينص قانون بروسـت على أن : نسبة العناصر الداخلة في تكوين مركب ثابتة لا تتغير مهما اختلفت طرق تحضيرها.

توصل الكيميائي الفرنسي جوزيف بروسـت - Joseph Proust في القرن الثامن عشر إلى قانون النسب الثابتة نتيجة لتحليله الفلزات. وقد وجد بروسـت أن مركباً محدداً في حالته النقية يحتوي دوماً نفس العناصر وبالنسبة ذاتها من الكتل ؛ وهذا ما دعي بقانون التركيب الثابت - Law of Constant Composition أو قانون النسب المحددة - Law of definite Proportions.

هذا ما وجده بروسـت في حال المركبات المتشكلة من الكربون والأوكسجين ، التي تأخذ دوماً ثلثاً أكبر للأوكسجين منه للكربون.

وكمثال آخر ، فإنه في صيغة الماء ، التي هي  $H_2O$  :

لا يوجد مركب يتألف من 2 g ( $H_2$ ) و 16 g ( $O_2$ ) سوى الماء. وسواء كان الماء محضراً بشكل مباشر من عنصريه ، أو ناتجاً عن التفاعلات الكيميائية المختلفة فإن نسبة الهيدروجين إلى الأوكسجين هي كنسبة 16/2 أو 8/1 . كما توضح جميع التفاعلات المختلفة التالية :



### 3- النسب المضاعفة وقانون دالتون

#### 3.Doubled Ratio & Dalton`s Law

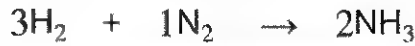
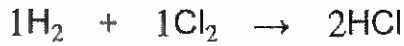
ينص قانون دالتون على أن : نسبة عنصر أول اللازمة للاتحاد مع عنصر ثان لإنتاج مركبات مختلفة من كليهما تكون نسباً مضاعفة.  
فعلی سبیل المثال یُشکّل الأوكسجين والآزوت (النتروجين) خمسة أكاسيد مختلفة هي :

تحت أكسيد الآزوت :  $N_2O$  -  $2 \times 14g(N_2)$  تتحد مع  $1 \times 16g(O_2)$   
أكسيد الآزوت :  $2NO$  -  $2 \times 14g(N_2)$  تتحد مع  $2 \times 16g(O_2)$   
ثلاثي أكسيد لأزوت :  $N_2O_3$  -  $2 \times 14g(N_2)$  تتحد مع  $3 \times 16g(O_2)$   
رباعي أكسيد الآزوت :  $2NO_2$  -  $2 \times 14g(N_2)$  تتحد مع  $4 \times 16g(O_2)$   
خماسي أكسيد الآزوت :  $N_2O_5$  -  $2 \times 14g(N_2)$  تتحد مع  $5 \times 16g(O_2)$   
وهكذا يلاحظ بأن نسب كميات الأوكسجين التي تتحد دوماً مع كتلة :  $2 \times 14g(N_2)$  هي نسب مضاعفة فيما بينها.

### 4 - حجوم الغازات وقانون غاي لوساك

#### 4. Volumes of Gases & Gay Lussac`s Law

ينص قانون غاي لوساك على أن :  
حجوم الغازات الداخلة في تفاعل كيمائي (أو الناتجة عنه) هي نسب عادية وبسيطة فيما بينها.  
فمثلاً - التفاعلات التالية :



اتحد في التفاعل الأول حجم واحد من ( $\text{H}_2$ ) مع حجم واحد من ( $\text{Cl}_2$ ) لإعطاء حجمين من ( $\text{HCl}$ ).

واتحد في التفاعل الثاني حجمان من ( $\text{H}_2$ ) مع حجم واحد من ( $\text{O}_2$ ) لإعطاء حجمين من ( $\text{H}_2\text{O}$ ).

وفي التفاعل الثالث اتحد ثلاثة حجوم ( $\text{H}_2$ ) مع حجم واحد من ( $\text{N}_2$ ) لإعطاء حجمين من ( $\text{NH}_3$ ).

## 5. Avogadro's Hypothesis

## 5 - فرضية أفوكادرو

تنص فرضية أفوكادرو على أن :

حجوماً متساوية من غازات مختلفة متواجدة تحت نفس الشروط من الحرارة والضغط تحوي ذات العدد من الجزيئات.

وبالعكس ، فإن أعداداً متساوية من جزيئات غازات مختلفة متواجدة تحت نفس الشروط من الحرارة والضغط تشغل حجوماً متساوية.

وفي الحالة الخاصة ، عندما تكون الغازات تحت الشرطين النظاميين ( درجة الحرارة  $0^\circ\text{C}$  أو  $273\text{ K}$  والضغط  $1\text{ atm}$  أو  $76\text{ cm.Hg}$ ) فإن حجوماً تتساوى ؛ ويكون حجم الجزيئة الغرامية ثابتاً ويساوي القيمة :

$$V_m = 22.4\text{ l}$$



## 6- مفهوم المول وعدد أفوكادرو

### 6. Concept of Mole & Avogadro's Number

تعطى كمية المادة في الفيزياء بالغرام أو مضاعفاته (الكغ أو الطن) ؛  
بينما تعطى كمية المادة في الكيمياء بوحدة المول.

يُعرّف عدد أفوكادرو على أنه : عدد الذرات (أو الجزيئات أو الأيونات)  
الحقيقية الموجودة في ذرة (أو جزيء أو أيون) غرامية (مول) ، وتساوي قيمته  
إلى :  $N_A = 6.023 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$ .

وبتعبير آخر فإن الذرة (أو الجزيء أو الأيون) الغرامية تحوي عدد أفوكادرو  
( $N_A$ ) من الذرات (أو الجزيئات أو الأيونات) الحقيقية.

وتعني كلمة مول - Mole الكومة أو الكدسة (pile أو heap). والمول هو  
الوحدة الأساسية لكمية المادة في الكيمياء فجملة الواحدات الدولية SI وواحدته  
المول - mol. ويُفهم المول على أنه كمية المادة التي تحوي عدداً كبيراً جداً  
من الجسيمات العنصرية (سواء كانت ذرات أم جزيئات أم أيونات) كعدد  
ذرات الكربون في مول واحد من نظير الكربون-12 (أو 12 g منه).  
فالمول الواحد يحتوي دوماً على ذات العدد من الجسيمات ، بغض النظر عن  
كنه المادة وطبيعتها.

والسؤال المهم هنا : كم هو عدد الجسيمات ؟

أثبتت التجارب الكثيرة على مرّ السنين أن هذا الرقم هو :

$$1 \text{ مول} = 6,022136736 \times 10^{23} \text{ جسيماً}$$

وتعرف هذه القيمة بشكل شائع بعدد أفوكادرو -  $N_A$  - Avogadro's Number

وذلك على شرف أميديو أفوكادرو العالم القانوني والفيزيائي الإيطالي وتخليداً لذكراه ، والذي تصوّر الفكرة الأساسية لمفهوم المول لأول مرة (ولكنه لم يحدد أبداً تلك القيمة).

ويمكن إيجاد علاقة بسيطة تربط عدد الجزيئات الغرامية (عدد المولات  $n$ ) بعدد الجزيئات الحقيقية  $N$  من خلال عدد أفوكادرو  $N_A$  على النحو التالي :

$$N = n \cdot N_A \quad (1)$$

ومن الجدير ذكره أن عدد أفوكادرو  $N_A$  قد عدّل في الثمانينات من القرن الماضي من القيمة ذات الستة أعداد معنوية (ستة أعداد بعد الفاصلة):

$6.022045 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$  إلى القيمة :  $6.022136736 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$ .  
وللتسهيل نقبل في الحسابات التطبيقية القيمة  $6 \times 10^{23}$ .

وبأسلوب مشابه للعلاقة (1) يمكن إيجاد علاقة الحجم المولي للغاز  $V$  بحجم الغاز  $v$  على النحو التالي :

$$v = n \cdot V \quad (2)$$

تطبيق-1- كم مولاً يعطي ( $1 \text{ m}^3$ ) من غاز في الشرطين النظاميين ؟  
وما هو عدد الجزيئات الحقيقية منه ؟

**الحل :**

بتطبيق العلاقة (2) بالشكل :  $n = v / V$

$$n = 1 \times 10^3 \text{ l} / 22.4 \text{ l.mol}^{-1} = 44.643 \text{ mol}$$

بتطبيق العلاقة (1) نجد عدد الجزيئات الحقيقية :

$$N = n \cdot N_A$$

$$N = 44.643 \text{ mol} \times 6 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$$

$$N = 267.86 \times 10^{23} \approx 2.68 \times 10^{25}$$

## 7- الكتلة الذرية والأوزان المكافئة

### 7. Atomic Mass– Equivalents Weights

تملك ذرات عنصر البور نظيرين ، كتلتاهما المختلفتين هما :  
amu (11.0093 و 10.012). وهذا يعني أن الكتلة الوسطية لذرات البور  
تقع بين تلك القيمتين 10 و 11. وتعتمد القيمة الفعلية على حصة كل نوع من  
النظيرين.

يُعبّر عن التركيب النظيري لأي عنصر دائماً بالنسبة المئوية القائمة على  
الأعداد النسبية لذرات النظائر المختلفة المتوفرة ، أي :

$$(3) \quad \text{الوفرة المئوية} = \frac{\text{عدد ذرات النظير المعني}}{\text{العدد الكلي لذرات جميع نظائر العنصر}}$$

ويمكن أن تحدد وفرات النظائر باستخدام مطياف الكتلة. وحالما تعرف  
الوفرات المئوية والكتل النظرية لكل نظير للعنصر ، المعني فإنه يمكن حساب  
الكتلة الوسطية لذرات ذلك العنصر.

على سبيل المثال وفرتا نظيري البور:  $^{11}\text{B}$  ،  $^{10}\text{B}$  هي 19.91% 80.09%  
على التوالي.

وهذا يعني أنه إذا أمكنك أن تحصى 10000 ذرة بور من عينة طبيعية فإن  
1991 ذرة منها يمكن أن يأخذ الكتلة 10.0129 amu ؛ و 8009 ذرة منها  
تأخذ الكتلة 11.0093 amu .

تدعى الكتلة الوسطية للعينة الممثلة للذرات بوحدات الكتلة بالكتلة الذرية.

ومن أجل البور تكون الكتلة الذرية 10.81 amu كما هو موضَّح بالحساب  
الآتي الذي يتم فيه ضرب كتلة كل نظير بوفرته المئوية على النحو :  
الكتلة الذرية للبور =

$$(80.09/100) \times 11.0093 + (19.91/100) \times 10.0129 = 10.81 \text{ am}$$

تمرين-1- احسب الوزن الذري (التقريبي) للكلور المتواجد في مركباته الموجودة في الطبيعة دوماً بنسبة  $^{35}\text{Cl}$  - 75.8% و  $^{37}\text{Cl}$  - 24.2%.

ولتعيين الوزن الذري لعنصر على نحوٍ دقيق ، لا بدّ من تحديد الوزن المكافئ لهذا العنصر. لقد حددت الكتلة الذرية لكل عنصر مستقر من خلال التجربة. وتعطى هذه الكتل الذرية في الجدول الدوري للعناصر الكيميائية ؛ حيث يحتوي كل مربع (حجرة) من الجدول الدوري بالإضافة إلى رمز العنصر ، على العدد الذري والكتلة الذرية لذلك العنصر.

ويُعرّف الوزن المكافئ لعنصر ما بأنه حاصل قسمة وزنه الذري على قيمة تكافؤه (الاتحادية) ، أي أن :

الوزن المكافئ = الوزن الذري الغرامي (غ/مول) / قيمة التكافؤ (مول<sup>-1</sup>).

$$\Omega = M / x \quad (4)$$

والوزن المكافئ لعنصر في مركبه هو حاصل قسمة الوزن الجزيئي على تغير رقم أكسدة العنصر.

فمثلاً : الوزن الذري للأوكسجين 16 ، وقيمة تكافؤه الاتحادية 2 ؛ فيكون وزنه المكافئ 8 g. وهكذا نعرّف الوزن المكافئ لعنصر بأنه الوزن من العنصر الذي يتحد مع 8g من الأوكسجين. وبما الوزن يتعين بواسطة التحليل الكيميائي ، لذا فإنه يحدد بدرجة عالية من الدقة.

فلدى تحليل أكسيد الفضة  $\text{Ag}_2\text{O}$  الحاوي على 93.1% Ag و 6.9%  $\text{O}_2$  نجد أن :

كل (Ag) 215.74 g تتحد مع ( $\text{O}_2$ ) 16 g أو كل (Ag) 107.88 g يتحد مع ( $\text{O}_2$ ) 16 g.

فالوزن المكافئ للفضة إذن يساوي 107.88 g يتعين بدقة كافية.

#### 8- قانون دولونغ- بيتي 8. Doulong – Bity's Law

وجد كل من دولونغ وبيتتي في عام 1818 أن حاصل جداء الوزن الذري لعنصر صلب  $W_{\text{atom}}$  في حرارته النوعية  $Q_{\text{sp}}$  يساوي 6.4 ؛ أي :

$$W_{\text{atom}} \times Q_{\text{sp}} = 6.4 \quad (5)$$

يُستخدم قانون دولونغ- بيتي لتعيين الأوزان الذرية للعناصر الصلبة تجريبياً على نحوٍ تقريبي ؛ وهذا ما يجري المخابر الكيميائية في العالم ، ومنها مخابرنا. وهكذا لتعيين الوزن الذري التقريبي لعنصر كيميائي صلب ، فإنه يتم تحديد الحرارة النوعية له بشكلٍ تجريبي ، وبعد ذلك تطبق العلاقة (5).





## Chapter-6 : Radiochemistry

### 1. Introduction

### 1- تمهيد

في التفاعلات الكيميائية العادية يُعاد ترتيب ذرات المواد المتفاعلة (بشكل أو بآخر) لتكوين جزيئات المركبات الناتجة عن التفاعل. ففي مثل هذه التفاعلات قد تنتقل الإلكترونات الموجودة في المدار الخارجي للذرة كلياً أو جزئياً من ذرة إلى ذرة أخرى ، أو تشارك الذرات بالإلكتروناتها فيما بينها ؛ بحيث لا يتعدى ذلك الغلاف الإلكتروني للذرات المتفاعلة. وتتأثر التفاعلات التقليدية بكل من الحرارة والضغط بشكل عام.

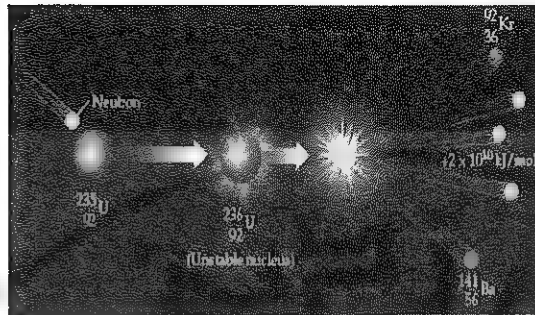
أما في التفاعلات النووية فإن ما يحدث هو أنه نتيجة لهذه التفاعلات النووية تتغير أنوية الذرات ، بحيث لا تعد المواد الناتجة حاوية على عناصر المواد المتفاعلة نفسها. وليس للوسط المحيط (من حرارة وضغط) أي تأثير يذكر على هذه التفاعلات النووية.

وتشمل التفاعلات النووية نوعين رئيسيين من التفاعلات :

### أولاً - تفاعلات الانشطار - Nuclear Fission :

ويتم فيها انقسام الذرة المتفاعلة لسبب أو لآخر إلى ذرتين مختلفتين أو (ذرة + جسيم نووي). ومثال ذلك ما يحدث في أثناء تفاعل انشطار عنصر الراديوم إلى عنصري الرادون والهليوم ، انشطار اليورانيوم-235 بقذفه بالنترون ، انظر الشكل-1.

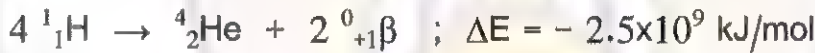
الشكل-1- انشطار نواة  $^{235}_{92}\text{U}$  بقذفها بـ نوترون.



تمزق طاقة التناثر الكهربائي بين بروتونات النواة منتجة طاقة بحدود  $2 \times 10^{10} \text{ kJ/mol}$ .

### ثانياً - تفاعلات الاندماج - Nuclear Fusion :

يتم فيها اتحاد ذرتين (أو ذرة + جسيم) متفاعلتين بشروط معينة لإعطاء ذرة جديدة (أو ذرة جديدة + جسيم نووي جديد). ومثال ذلك ما يحدث في جو الشمس حيث يتمّ اتحاد أربعة ذرات من الهيدروجين لتشكل ذرة هليوم واحدة.



أهم الجسيمات النووية هي : البروتون - p و النوترون - n و الإلكترون السالب  $\beta^-$  والبوزيترون  $\beta^+$  ونظيراً الهيدروجين الآخران : الديتريوم -  ${}^2_1\text{H}$  و التريتيوم -  ${}^3_1\text{H}$ .

### 2- مكونات نواة الذرة الرئيسة

#### 2. Principle Constituents of Nuclear Atom

يوجد أكثر من أربعين جسيماً مختلفاً في نواة ذرة العنصر. ويوضح الجدول-1 خصائص بعض أهم الجسيمات العنصرية بوحدة الكتلة الذرية.

الجدول-1 - خصائص أهم الجسيمات العنصرية.

الجسيم	رمزه	كتلته	شحنته
البروتون	p	1.007200	+1
النوترون	n	1.008867	0
الإلكترون	$\beta$	0.000549	-1
البوزيترون	$\beta^+$	0.000549	+1

ملاحظة - لقد أعطيت الكتلة للجسيمات الواردة بوحدة الكتلة الذرية (Atomic Mass Unit) ويشار إليها اختصاراً بـ  $U$ . وتساوي وحدة الكتلة الذرية إلى :

$$1U = 1/N_A \text{ g} = (1/6.023 \times 10^{23}) \text{ g} = 1.6605 \times 10^{-24} \text{ g}$$

$$\approx 1.66 \times 10^{-24} \text{ g} \approx 1.66 \times 1U$$

### 3. Binding Energy

### 3- طاقة الارتباط

من المعلوم كتلة الذرة لا تتساوي على وجه العموم ومجموع كتل مكوناتها (البروتونات والنوترونات والإلكترونات). فإذا تصورنا تفاعلاً تتحد فيه البروتونات والنوترونات والإلكترونات الطليقة لتكوين ذرة ما ، فإننا سنجد أن كتل جميع النيوكليدات (نوى الذرات) - ما عدا  $^1\text{H}$  - أقل بقليل من كتل الأجزاء المكونة للذرة.

ويتجلى هذا الفارق بانطلاق كمية مهولة من الطاقة عند حدوث التفاعل ، بحيث إن الفرق في الكتلة يكافئ تماماً الطاقة المنتشرة بحسب قانون أينشتاين

$$E = \Delta m \cdot C^2 \quad \text{في الطاقة :}$$

حيث تمثل  $\Delta m$  هنا الضياع أو الفرق في الكتلة.

وتدعى الطاقة الناتجة والممثلة بهذه العلاقة بطاقة الترابط في النواة ، التي يُعبر عنها بـ  $J$  عندما يُعبر عن الكتلة بـ  $kg$  وعن السرعة بـ  $m/s$ .  
وأكثر الواحدات ملائمة في التعبير عن الطاقة في التفاعلات النووية هي الإلكترون- فولت (eV).

والإلكترون- فولت : هو الطاقة الكهربائية اللازمة لتسريع حركة الإلكترون عندما يخضع إلى فرق كمون قدره فولت واحد ؛ أي:

$$1eV = 1.6022 \times 10^{-19} C \rightarrow 1J = 6.242 \times 10^{18} eV$$

وتعطى العلاقة بين واحدتي eV و U بالشكل :

$$E( MeV ) = 931.5 \Delta m( U )$$

**تطبيق-1-**

تتكون نواة الهليوم He من  $2p$  و  $2n$  وتساوي كتلة هذه النواة U 4.0026 ، ما هو الفرق في الكتلة  $\Delta m$  (طاقة الارتباط) ؟

**الحل :**

يكون فرق الكتلة (طاقة الارتباط) :

$$\Delta m = [(2 \times 1.00728) + (2 \times 1.00867)] - 4.0026 = 0.0293 U$$

$$\Delta m = 0.0293 U \times (1.66 \times 10^{-24} g) = 4.864 \times 10^{-26} g$$

وتكون طاقة الارتباط بوحدة الجول :

$$E(J) = (4.864 \times 10^{-26} \times 10^{-3} kg) \times (3 \times 10^8 m/s)^2 = 4.3776 \times 10^{-12} J$$

بينما تكون بوحدة eV :

$$E(eV) = 4.3776 \times 10^{-12} \times 6.242 \times 10^{18} eV = 27.3250 \times 10^6 eV$$

$$E(MeV) = 27.325 MeV$$

**أو:**

ويمكن الحساب المباشرة باستخدام العلاقة التي تربط :

$$E(MeV) = f[\Delta m(U)]$$

$$E(MeV) = 931.5 \times 0.0293 MeV = 27.293 MeV \approx 27.3 MeV$$

يعطي الجدول-2 بعض الكتل النموذجية لنيوكليدات بعض العناصر الخفيفة.

الجدول-2 - كتل بعض النيوكليدات - Nuclides.

النيوكليد	$^1_0n$	$^1_1H$	$^2_1H$	$^3_1H$	$^4_2He$	$^6_2He$	$^6_3Li$
كتلته	1.00867	1.00783	2.01410	2.01410	3.01605	6.01890	6.01513
النيوكليد	$^7_3Li$	$^7_4Be$	$^8_4Be$	$^9_4Be$	$^{12}_6C$	$^{13}_6C$	$^{14}_6C$
كتلته	7.01601	7.01693	8.00531	9.01219	12.0000	13.0033	14.0032

#### 4- النشاط الإشعاعي Radioactivity

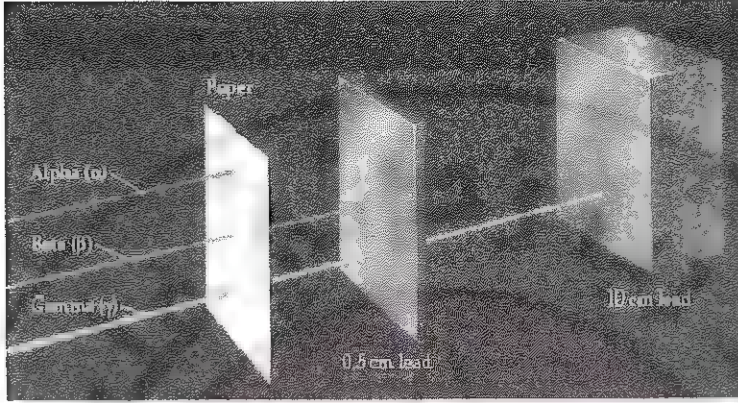
في عام 1896 اكتشف الفيزيائي الفرنسي هنري بيكريل - H. Becquerel أن فلزات اليورانيوم تصدر إشعاعات يمكنها أن تترك أثراً على لوحة التصوير الفوتوغرافي ؛ رغم أن اللوحة كانت مغطاة بورقة سوداء لنقيها من تأثير الإشعاع.

ففي عام 1898 عزلت ماري كوري (1867 - 1934) ومساعدوها عنصرَي البولونيوم والراديوم اللذين يُصدران أيضاً نفس النوع من الإشعاعات.

وفي عام 1899 اقترحت مدام كوري أن ذرات المواد المشعة تنقسم عندما تصدر تلك الإشعاعات غير العادية ، وتدعى هذه الظاهرة بالنشاط الإشعاعي.

لقد وجد حوالي 25 عنصراً مشعاً ، والعناصر المشعة تصدر بشكل تلقائي ثلاثة أنواع من الإشعاع هي:  $\alpha$  - Alpha ،  $\beta$  - Beta ،  $\gamma$  - Gamma ؛ وتسلك هذه الإشعاعات بشكل مختلف عندما تمرر بين صفائح مشحونة كهربائياً كما هو موضح بالشكل-2.

الشكل-2 - المقدرة النسبية لنفاذ الأنماط الثلاثة للإشعاع النووي.



- تتفاعل جسيمات  $\alpha$  مع المادة بشدة أكبر ، ونتيجة لذلك فإنها تتوقف من خلال قطعة ورق أو طبقة جلد.
  - تكون جسيمات  $\beta^-$  (البوزيترونات) أخف وتملك شحنة أخفض ؛ وتتفاعل مع المادة ؛ بحيث تتوقف من خلال طبقة رصاص سماكتها بحدود 0.5 cm .
  - تكون إشعاعات  $\gamma^-$  الجسيمات غير مشحونة وعديمة الكتلة الأكثر نفوذاً.
- فأشعة  $\alpha$  - وأشعة  $\beta$  - تنحرفان ولكن أشعة  $\gamma$  - تعبر بشكل مستقيم. وهذا يعني أن إشعاعات  $\alpha$  و  $\beta$  تكون جسيمات مشحونة كهربائية ، لأن الشحنات تتجاذب أو تتنافر من قبل الصفائح المشحونة.
- ورغم أن جسيم  $\alpha$  يملك شحنة كهربائية (+2) أكبر بمرتين من الشحنة التي يملكها جسيم  $\beta$  (-1) فإن جسيمات  $\alpha$  تنحرف بشكل أقل ولذلك فإن جسيمات  $\alpha$  يجب أن تكون أثقل من جسيمات  $\beta$ . أما أشعة  $\gamma$  فلا تملك أي شحنة أو كتلة يمكن كشفها ؛ فهي تسلك كالضوء العادي (أي أنها عبارة عن إشعاعات كهرومغناطيسية) ولكن طاقتها أعلى.



ومن الجدير ذكره أن معظم العناصر الكيميائية تملك نظرين أو أكثر ، ما عدا (21) عنصراً ليس لها نظائر وتدعى بالعناصر النقية (الفقرة 6 من الفصل الثاني). ويملك عنصر القصدير - Sn أكبر عددٍ من النظائر يبلغ عشرة.

## 5. Nuclear Equations

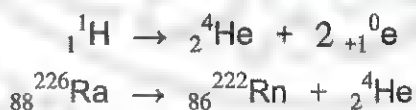
## 5- المعادلات النووية

تختلف القواعد المتبعة في كتابة المعادلات النووية الموزونة عن تلك المعروفة في كتابة المعادلات الكيميائية الموزونة.

من أجل كتابة المعادلات النووية يجب أخذ الاصطلاحات التالية بعين الاعتبار:

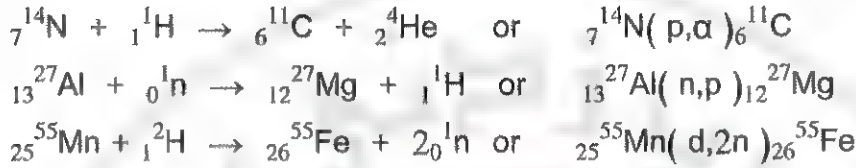
- 1- يوسم كل جسيم على يسار رمزه بعددين : الأعلى يشير إلى رقم كتلته (الذرية) A ، والأسفل يشير إلى رقم شحنته (عدد ترتيبه) Z ، أي :  ${}^A_ZX$  .
- 2- يُعبّر عن نواة ذرة الهيدروجين بالبروتون الطليق :  ${}_1^1H$  .
- 3- يُعتبر العدد الذري للنترون الطليق صفراً ورقم كتلته واحداً :  ${}_0^1n$  .
- 4- يتميّز الإلكترون (السالب)  $\beta^-$  برقم شحنة -1 وبعدد كتلة 0 :  ${}_{-1}^0e = \beta^-$  .
- 5- يتميّز الإلكترون الموجب  $\beta^+$  برقم شحنة +1 وبعدد كتلة 0 :  ${}_{+1}^0e$  .
- 6- تعتبر نواة الهليوم جسيم ألفا  $\alpha$  ويرمز لها بـ :  ${}_2^4He = \alpha$  .
- 7- تعتبر أشعة غاما  $\gamma$  شكلاً من أشكال الضوء ، بحيث :  ${}_0^0\gamma$  .
- 8- يكون في المعادلة النووية المتوازنة مجموع الأعداد الذرية على طرفي المعادلة متساوياً وكذلك مجموع الأعداد الكتلية.

تطبيق-2-



ويمكن التعبير عن المعادلة النووية بطريقة مختصرة ، حيث يرمز للجسيمات المتفاعلة (المتصادمة) والجسيمات الناتجة (المنطلقة) برموزها ضمن قوسين وعلى يسارهما النواة هدف التصادم وعلى يمينهما النواة الناتجة.

### تطبيق-3-



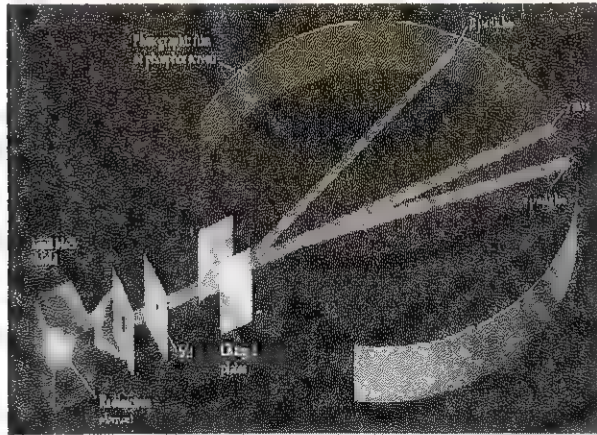
### 6- أنماط التفكك الإشعاعي

#### 6. Types of Radioactive Decomposition

يوضح الشكل-3 نماذج التفكك الإشعاعية الأنموذجية في حال

إشعاعات ألفا وبيتا وغاما الصادرة من عنصر مشع.

الشكل-3- إشعاعات  $\alpha$  و  $\beta$  و  $\gamma$  من عنصر مشع أثناء مرورها بصفائح مشحونة كهربائياً.

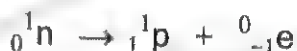


تتجذب الجسيمات المشحونة إيجاباً إلى الصفيحة السالبة. (لاحظ أن الجسيمات الأثقل تنحرف أقل من جسيمات  $\beta$ ).

لا تملك إشعاعات  $\gamma$  أي شحنة كهربائية وتمر دونما انحراف بين الصفائح المشحونة. والسؤال الذي يطرح نفسه هو :

كيف يمكن لنواة مؤلفة من بروتون ونيوترون أن تطلق إلكترون ؟

إنه ليقبل عموماً أن سلسلة من المراحل تجري ، ولكن العملية الإجمالية هي :



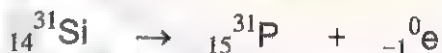
ويتحول النيوكليد المشع إلى نيوكليد آخر بوحدة من العمليات الآتية (التي يقل فيها عدد الكتلة بوجه عام) :



وفيه تنطلق جسيمات  $\alpha$  ، بحيث يصبح العدد الذري  $Z$  للنواة الناتجة أقل بـ 2 وعدد الكتلة  $A$  أقل بـ 4 :



وفيه تنطلق جسيمات  $\beta^-$  ، بحيث يصبح العدد الذري  $Z$  للنواة الناتجة أكبر بـ 1 ولا يتغير فيه عدد الكتلة  $A$  :



وفيه تنطلق جسيمات  $\beta^+$  ، بحيث يصبح العدد الذري  $Z$  للنواة الناتجة أقل بـ 1 ولا يتغير فيه عدد الكتلة  $A$  :

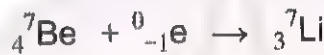


ملاحظة-1- يمكن للبوزيترون  $\beta^+$  غير المستقر أن يتلاشى بتفاعله مع إلكترون سالب:

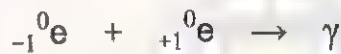


رابعاً - أسر الإلكترون (K-capture)

تتمكن النواة أحياناً من أسر (أو اصطياد) أحد الكترونات الطبقة المدارية K ، وهكذا ينخفض رقم الشحنة للنواة Z بمقدار واحد ولا يتغير العدد الكتلي A :



وتفسير ذلك كأنّ الإلكترون (الذي تمّ أسره من الطبقة K) قد تفاعل مع بوزيترون (موجود داخل النواة) ليعطيا أشعة غاما  $\gamma$  :



ملاحظة-2- في الكيمياء النووية يدعى النظير المشع الذي يبدأ عملية (انشطار أو اندماج) بالنظير الأب (Perant) ويدعى الناتج بالنظير البنت (Daughter).

تمرين-1 أكمل المعادلات النووية (ما الرمز والعديدين الكتلي والذري للمجهول) :



## 7- قانون التفكك الإشعاعي 7. Law of Radiodisintegration

تعدّ تفاعلات التفكك الإشعاعي من المرتبة الأولى بالنسبة للمادة المتفككة. ويمكن التوصل إلى القانون الزمني للتفكك الإشعاعي بإجراء المحاكمة التالية :

إذا كانت الكمية الابتدائية للمادة المتفككة  $N_0$  ، فإنه يمكن التعبير عن سرعة تفككها على النحو التالي :

تناسب سرعة التفكك  $-(dN/dt)$  (الإشارة سالبة لأن الكمية الابتدائية المتفككة تتناقص مع الزمن) مع كمية المادة المتفككة  $N$  في لحظة التفكك  $t$  ، أي :

$$-(dN/dt) \sim N \rightarrow -(dN/N) = kdt \quad (1)$$

وبالمكاملة خلال فترة زمنية محددة (حدي التكامل) نجد :

$$\int_0^t -(dN/N) = \int kdt \rightarrow -[\ln N]_0^t = kt \quad (2)$$

وأخيراً نجد أن :

$$-\ln(N/N_0) = kt \rightarrow \ln(N_0/N) = kt \quad (3)$$

حيث :  $k$  ثابت سرعة التفكك ، ووحدته  $s^{-1}$ .

تمثل العلاقة (3) القانون الزمني للتفكك الإشعاعي.

ومن أجل تفكك نصف الكمية :

$$N = N_0/2 \quad (4)$$

خلال الزمن :

$$t = \tau = t_{1/2} \quad (5)$$

تصبح العلاقة (3) على النحو :

$$\ln[N_0/(N_0/2)] = k \cdot \tau \rightarrow \ln 2 = k \cdot \tau \quad (6)$$

يدعى  $\tau$  بـ زمن نصف التفاعل المتفكك (عمر النصف : Half-Life) ، الذي يُعبّر عن الاستقرار النسبي للنظائر المشعة.

يُعرف عمر النصف ( $t_{1/2}$ ) للمواد المتفككة إشعاعياً على أنه :

الزمن اللازم لتفكك نصف المادة (أو ليبقى نصفها الآخر) ؛

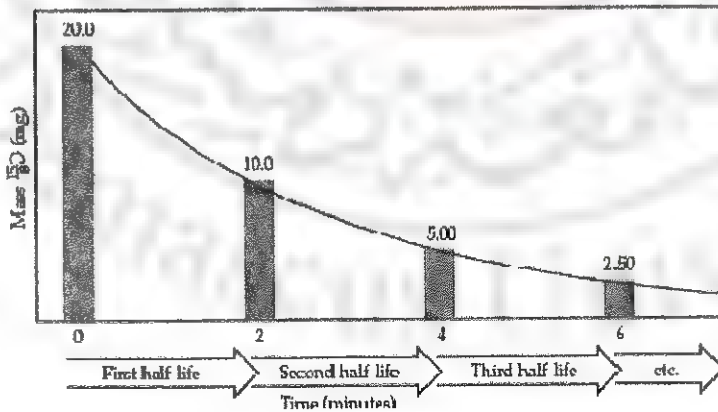
وتعطى قيمته بدلالة ثابت سرعة التفكك الإشعاعي بالعلاقة التالية :

$$t_{1/2} = \tau = 0.693 / k \quad (7)$$

إن عمر النصف من الثوابت المميز للعنصر المشع ، وتتراوح قيمة أعمار أنصاف المواد المشعة ما بين مليارات السنين كما في ( $^{238}\text{U} = 4.5 \times 10^9 \text{ y}$ ) وأجزاء الثانية كما في ( $^{217}\text{At} = 0.00018 \text{ y}$ ).

ويبين الشكل-4 التالي توضيحاً لتابعية كمية المادة إلى أعمار النصف ، وتلاشي المادة بمرور الزمن.

الشكل-4- تابعية المادة المتفككة إلى عمر النصف.





كما يوضح الجدول-3 - أدناه تلك التابعة من خلال قيم عديدة.

الجدول-3- تابعة عدد النصف إلى الكمية الابتدائية.

الكمية المتبقية ( $N_0 - N$ )	عدد أعمار النصف $t_{1/2}$
$(1/2)^0$	0
$(1/2)^1$	1
$(1/2)^2$	2
$(1/2)^3$	3
$(1/2)^n$	n

يمثل الفرق ( $N_0 - N$ ) الجزء المتبقي من المادة المتفككة.

ويبين الجدول-4 التالي تابعة الجزء المتبقي إلى عدد أعمار النصف.

الجدول-4- علاقة أعمار النصف بالكمية المتبقية.

الكمية المتبقية (mg)	كسر الكمية الابتدائية المتبقية	عدد نصف العمر
20	1	0
10	1/2	1
5	1/4	2
2.5	1/8	3
1.25	1/16	4
0.625	1/32	5

#### تطبيق-4-

تخزن نفايات مشعة عالية المستوى ذات عمر نصف يبلغ ( $t_{1/2}=200$  y) في حاويات تحت الأرض. ما هو الزمن اللازم لخفض الفعالية من ( $6.5 \times 10^{12}$  dpm) تفككاً في الدقيقة إلى فعالية غير مؤذية تقارب ( $3.0 \times 10^3$  dpm) تفككاً في الدقيقة ؟

**الحل :**

الفعالية الابتدائية عند  $t_0$  هي :  $A_0 = 6.5 \times 10^{12}$  dpm

وستكون الفعالية بعد زمن  $t$  :  $A = 3.0 \times 10^3$  dpm

ولإيجاد الزمن اللازم انقضاؤه ، يجب أولاً حساب ثابت سرعة التفكك  $k$  من العلاقة (7) التي تعطي نصف العمر :

$$K = (0.693 / t_{1/2}) = (0.693 / 200 \text{ y}) = 3.47 \times 10^{-3} \text{ y}^{-1}$$

وباستخدام العلاقة (3) التي تعبر عن القانون الزمني للتفكك الإشعاعي :

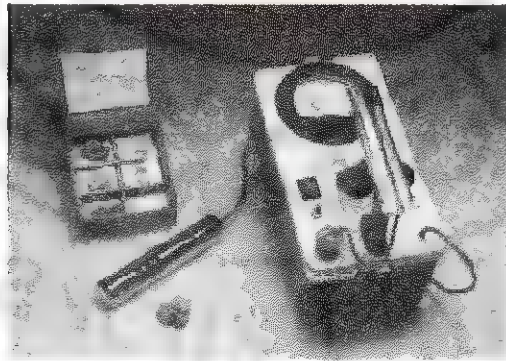
$$\ln(A/A_0) = -k.t$$

$$\ln(3.0 \times 10^3 \text{ dpm} / 6.5 \times 10^{12} \text{ dpm}) = - (3.47 \times 10^{-3} \text{ y}^{-1}).t$$

$$t = 1.02 \times 10^4 \text{ y}$$

يستخدم لقياس النشاط الإشعاعي جهاز يدعى بعدد غايغر الموضح بالشكل-5- التالي؛ ولقد اكتشف من قبل H. Geiger – E. Rutherford في عام 1908.

الشكل-5- عدد غايغر مع عينة من الكارنوتيت (عينة تحوي فلز أكسيد اليورانيوم).



ويقوم مبدأ عمله على أن الجسيمات المشحونة (مثل جسيمات  $\alpha$  و  $\beta$ ) تأين الغاز لدى دخولها أنبوب مملوء بالغاز. وتتجذب هذه الأيونات الغازية إلى الصفائح المشحونة كهربائياً وأيضاً تؤدي إلى ارتفاع النبض أو التدفق اللحظي للتيار الكهربائي. ويُضخم هذا التيار الذي يستخدم بدوره لتشغيل العداد.

يُعبّر عن واحدة النشاط الإشعاعي بوحدة الهرتز :  $1 \text{ Hz} = \text{s}^{-1}$ . والوحدة التقليدية هي الكوري (Curie) ؛ والكوري هي كمية المادة المشعة التي يتفكك فيها  $3.7 \times 10^{10}$  نواة في الثانية الواحدة ؛ أي :

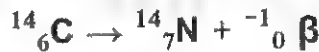
$$1\text{Ci} = 3.7 \times 10^{10} \text{ s}^{-1} = 3.7 \times 10^{10} \text{ Hz}$$

## 8- التأريخ بالنشاط الإشعاعي Radiochemical Dating

لقد استخدم العلماء في مجالات مختلفة التأريخ بالنشاط الإشعاعي لتعيين أعمار الصخور والمستحاثات والقطع الفنية الأثرية التي تعود بالتاريخ لسنوات كثيرة بعيدة. على سبيل المثال ، فقد استخدمت طرق النشاط الإشعاعي لإظهار أن لوحة Shroud Turin كانت قد ابتدعت في مكان ما في حوالي 1300 قبل الميلاد وليس في العصر الميلادي ، كما كان يزعم لقرون طويلة.

في عام 1946 طور العالم W. Libby تقنية لتحديد العمر باستخدام الكربون المشع  $^{14}_6\text{C}$ . وباعتبار أن الكربون هو حجر البناء المهم في جميع الجمل الحية ، فإن جميع الكائنات العضوية الحية تحوي نظائر الكربون المشعة الثلاثة ( $^{14}_6\text{C}$ ,  $^{13}_6\text{C}$ ,  $^{12}_6\text{C}$ ).

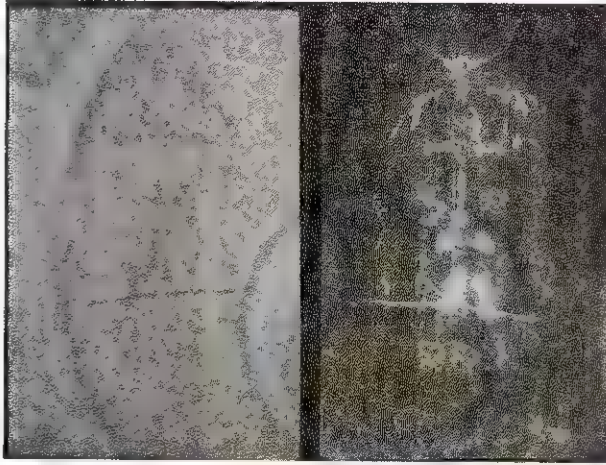
النظيران الأولان ( $^{13}_6\text{C}$ ,  $^{12}_6\text{C}$ ) مستقران وموجودان منذ وجود الكون ، وعلى نقيض ذلك فإن النظير الثالث  $^{14}_6\text{C}$  يتخلق باستمرار عبر الإشعاع الكوني، وهو مشع أيضاً ويتفكك إلى الآزوت-14 عبر إصدار إشعاعات  $\beta$  على النحو:



ولأن عمر النصف للنظير  $^{14}\text{C}$  معروف ويساوي  $5.73 \times 10^3$  سنة ، فإن مقدار النظير الموجود (M) يمكن أن تقاس من فعالية العينة. فإذا كانت كمية  $^{14}\text{C}$  الأصلية في العينة ( $M_0$ ) معلومة ، فإن عمر العينة يمكن أن يحسب من المعادلة :

$$\ln(M/M_0) = -k \cdot t$$

تعتمد هذه الطريقة في تحديد العمر على معرفة كم مقدار  $^{14}\text{C}$  الذي كان موجوداً بالأصل في العينة ؟



جاءت الإجابة عن هذا السؤال من قبل الفيزيائي - S. Korff ، الذي اكتشف في عام 1929 أن  $^{14}\text{C}$  يتولد باستمرار في طبقات الجو العليا. فالإشعاعات الكونية ذات الطاقة العالية تصطدم بعنف مع الغازات في طبقات الجو العليا وتجبرها على التخلي عن نوترونات. ويلتقط الأزوت النوترونات الحرة من الغلاف الجوي حيث ينتج التفاعل التالي :



وينتج في جميع أرجاء الجو حوالي 7.5 kg من  $^{14}\text{C}$  في السنة. ينضم هذا المقدار الضئيل من الكربون المشع إلى  $\text{CO}_2$  ويصبح جزءاً من دورة الكربون في جميع أنحاء العالم.

تمتص النباتات أكسيد الكربون من الجو ويتحول إلى غذاء ؛ وهكذا ينضم

الكربون-14 إلى الخلايا الحية. لقد تم التحقق من أن فعالية  $\beta$  للكربون-14 في النباتات الحية وفي الهواء ثابت عند حوالي 14 تفتتاً في الدقيقة لكل كيلوغرام كربون. وعندما يموت النبات أو يهضم من قبل الحيوان فإن تفتت الكربون-14 يستمر من دون أن يستعاض ؛ وبالنسبة لتناقص الفعالية مع مرور الزمن. وكلما كانت فعالية الكربون-14 أكبر، كلما كانت الفترة بين موت النبات والزمن الحاضر أطول ، وبافتراض أن فعالية الكربون-14 كانت ذاتها لحوالي مئات السنين الماضية كما هي عليه الآن ، فإن قياس فعالية  $\beta$  للكربون-14 للقطعة الفنية أو الأثرية يمكن أن يستخدم لتأريخ عمر القطعة.

**تطبيق-2-** وجد أن فعالية الكربون-14 للتمثال الخشبي لولي العهد الياباني في العصر الكاماكوري (1185-1334) بلغت عام 1990 (12.9 d/min.g) تفككاً في الدقيقة لكل غرام. المطلوب :  $1^-$  ما عمر التمثال ؟  $2^-$  وفي أي عام صنع ؟  
 علماً بأن الفعالية الابتدائية للكربون-14 تبلغ (14 d/min.g).

**الحل :**

نستخدم المعادلة :  $\ln(M/M_0) = -k \cdot t$

حيث  $M$  تتناسب طردياً مع الفعالية في الزمن الحالي (12.9 تفككاً في الدقيقة لكل غرام) و  $M_0$  تتناسب طردياً مع الفعالية الابتدائية للكربون-14 (14 تفككاً في الدقيقة لكل غرام) ولحساب عمر التمثال (أي الزمن المنقضي على صنعه) فإننا نحتاج أولاً لثابتة سرعة التفكك التي تحسب من العلاقة :

$$t_{1/2} = 0.693/k \rightarrow k = 0.693 / t_{1/2}$$

$$k = 0.693 / 5.73 \times 10^3 \text{ y} = 1.21 \times 10^{-4} \text{ y}^{-1} \quad \text{أي :}$$

$$\ln(12.9 \text{ d.min}^{-1} \cdot \text{g}^{-1} / 14 \text{ d.min}^{-1} \cdot \text{g}^{-1}) = -1.21 \times 10^{-4} \text{ y}^{-1} t$$

$$t = 0.0818 / 1.21 \times 10^{-4} \text{ y}^{-1} = 0.0676 \times 10^4 \text{ y} = 676 \text{ y}$$

وبالتالي يكون : 676 سنة ، أي في عام :

$$2016 - 676 = 1340 \text{ AD}$$

تمرين-1- اكتشفت رقائق مخطوطات لكتاب العهد القديم المدعوة بلفائف البحر الميت عام 1947. وقد وجد أن فعالية الكربون-14 في أغلفة المخطوط تبلغ حوالي (11 d/min.g) تفككاً في الدقيقة لكل غرام. والمطلوب احسب العمر التقريبي للمخطوط. (الجواب : 1993 سنة).

هناك استخدامات متعددة للجوانب للطاقة الإشعاعية. منها الإيجابي كاستخدامها في المجالات الطبية (معالجة السرطانات والتصوير الشعاعي الطبي PET) ، وكذلك في الطرق الحديثة لآخذن الخضار والفواكه في عمليات التشعيع ، بالإضافة لتوليد الطاقة الكهربائية. ومنها ما هو سلبي كما في صناعة الأسلحة الذرية الفتاكة. وهناك جدل قائم اليوم حول استخدام الطاقة النووية. فينظر المؤيدون إلى الطاقة النووية على أنها الجانب المهم للمجتمع المتقدم تكنولوجياً. فصحة الاقتصاد ، الذي هو معيار الحياة ، تكون مرتبطة بمصادر للطاقة تكون آمنة ورخيصة يمكن الاعتماد عليها. فمحطات الطاقة النووية هي القادرة على إمداد تلك المطالب ، تستطيع أن تكون مصدر الطاقة الأكثر أماناً والمدرّ النظيف الذي لا نعمل من خلاله على تلويث الجو بالرماد والدخان وعشرات الأكاسيد للكبريت والأزوت والكربون.



هناك الآن أكثر من 400 محطة نووية على صعيد العالم تساهم بحوالي 40% من امدادات الطاقة الكهربائية. وإحدى أهم المشاكل الناجمة عن المحطات النووية هو نواتج الانشطار ذات مستويات عالية من الإشعاع ، والتخلص منها يسبب مشاكل مهولة.

## 9- تأثيرات الإشعاع ووحدات قياسه

### 9. Radiation Effects and its Units

تعطّل جميع أنواع الإشعاعات الثلاثة ( $\alpha, \beta, \gamma$ ) عمليات الخلية في العضوية الحية. وأصبح اليوم معروفاً جيداً الأضرار الكامنة للإشعاع على البشر.

ولقد وُثِّقَت تماماً الآثار البيولوجية للقنابل الذرية المنفجرة على مدينتي هيروشيما وناغازاكي في اليابان مع نهاية الحرب العالمية الثانية.

ولكن التعرّض المضبوط للإشعاع يمكن أن يكون مفيداً في تدمير الخلايا غير المرغوب بها ، كما في المداواة الإشعاعية المستخدمة في معالجة بعض أنواع السرطانات. فعلى سبيل المثال ، يُستخدم  $^{60}\text{Co}$  مصدراً لجسيمات  $\beta$  واشعاعات  $\gamma$  لمعالجة الأورام الخبيثة في الجسم البشري ؛ ويُستخدم  $^{64}\text{Cu}$  بشكل خلاص النحاس للكشف عن ورم الدماغ.

لوصف تأثير الإشعاع كمياً وبخاصةً على البشر ، طوّرت العديد من الوحدات :

▪ الرونتجن - (R) - Roentgen ، هي معيار للتعرّض الإشعاعي ، وهي تتناسب مع كمية التأيّن الناتج في الهواء بواسطة أشعة-X أو أشعة- $\gamma$ . فالصندوق العادي يكشف عن حوالي 0.1 R.

▪ الراد - (Rad) تستخدم من أجل جرعة الإشعاع الممتصة ، حيث يقيس الراد جرعة الإشعاع على الأنسجة بدلاً من الهواء.

الرونجن والراد متقاربان في المقدار ، فالراد الواحد يمثل جرعة  $1 \times 10^{-5} \text{ J}$  تمتص لكل 1g من المادة.

ومن المفيد أن نعلم أن جرعةً لكامل الجسم تصل إلى 450 rad قد تكون قاتلة لحوالي 50% من البشر.

تملك أنواع أخرى من الإشعاع تأثيرات بيولوجية مختلفة ؛ فالراد الواحد من جسيمات  $\alpha$  يمكن أن ينتج من 10 إلى 20 ضعفاً من تأثير أشعة-X.

ولأخذ هذه الفروق بعين الاعتبار نستخدم واحدة أخرى هي :

▪ الرام- (Rem) تقوم من أجل مكافئ رونتجن للفرد الواحد . والجرعة بالرام هي ناتج الجرعة الممتصة في الراد مضروباً بعامل النوعية. ويساوي عامل النوعية الواحد من إشعاعات-  $\beta$  و  $\gamma$  ؛ ويساوي 5 من أجل النيوترونات والبروتونات عالية الطاقة. ولأن معظم جرعات الإشعاع تكون صغيرة إلى حد ما ، فإنه يستخدم الميلي رام (m ram). ويتعرض البشر على نحو ثابت إلى إشعاعات أرضية طبيعية أو اصطناعية تقدر بحوالي 200 m rem في السنة.

وأخيراً يستخدم بشكل مألوف وشائع :

▪ الكوري- (Ci) - Curie - كواحدة للفعالية الإشعاعية ، ويمثل الكوري الواحد كمية أي نظيراً مشعاً يخضع إلى  $3.7 \times 10^{10} \text{ dps}$  (تفككاً في الثانية).

ويأتي حوالي 17% من تعرضنا السنوي للإشعاع من الإجراءات الطبية مثل التشخيص بأشعة-X واستخدام المركبات المشعة تقصي وظائف الجسم.

وفي النهاية فإن 17% أخرى تأتي من مصادر مشعة كالانفجارات النووية المختبرة في الجو ، ومولدات أشعة-X والتلفزيونات.

## Chapter-7 :

## Gases

## 1. properties

## 1- خواصها

تتميز الغازات بوضوح بـ :

- 1- تابعة حجمها إلى المحيط من حرارة وضغط ؛ فهي تتأثر بشدة لتغيراتها.
  - 2- بعدم امتلاكها لسطوح فصل محددة ، وهي تميل لملء أي حجم يتاح لها.
  - 3- ليس للغازات شكل أو حجم محددان ، فهي تأخذ شكل الإناء الذي تشغله.
  - 4- بسرعة انتشارها الكبيرة جداً (شبه الآلية) .
  - 5- تكون قوى التجاذب بين جزيئات الغاز ضعيفة لدرجة يمكن إهمالها أحياناً.
- تقسّم الغازات عادة إلى :

غازات مثالية أو كاملة (Ideal) وغازات واقعية أو حقيقية (Real).

ويُعرف الغاز المثالي على أنه الغاز يحقق الشرطين التاليين معاً :

I- أن يكون في درجات حرارة مرتفعة نسبياً.

II- وأن يخضع لضغوط منخفضة نسبياً.

ويُستخدم مفهوم الغاز الكامل لتسهيل دراسة الغازات كميّاً فقط ليس إلا.

## 2. Laws of Ideal Gases

## 2- قوانين الغازات الكاملة

من أجل الصياغة الرياضية لقوانين الغازات ، يستخدم ثلاثة متحولات

هي الضغط  $P$  والحرارة  $T$  والحجم  $V$  ، (بالإضافة إلى كمية المادة).

ومن حيث المبدأ فإنه يمكن كتابة المعادلة التي تصف حالة الغاز بدلالة هذه المتحولات الثلاثة على النحو الآتي :

$$f(P, T, V) = 0 \quad (1)$$

تمثل العلاقة (1) معادلة رياضية ضمنية تربط المتحولات الثلاثة ، ولكنها لا توضح تابعة المتحولات الثلاثة إلى بعضها. وبتعبير آخر فإن العلاقة (1) تعني أن هناك تابعة ما بين المتحولات الثلاثة  $P$  و  $T$  و  $V$ . ويمكن كتابة أحد المتحولات الثلاثة ( $V$ ) بدلالة المتحولين الآخرين ( $P, T$ ) على النحو :

$$V = f(P, T) \quad (2)$$

وتعني العلاقة (2) أن حجم عينة الغاز تتبع (بشكل أو بآخر) إلى كل ضغط الغاز ودرجة حرارته. كما ويمكن تعيين أحد المتحولات بدلالة متحول ثان وبثبات المتحول الثالث. فمثلاً نعبر عن تابعة حجم عينة الغاز  $V$  إلى ضغطه  $P$  (بثبات درجة حرارته) على النحو التالي :

$$V = f(P)_T \quad (3)$$

أو نعبر عن تابعة حجم عينة الغاز  $V$  إلى درجة حرارته  $T$  (بثبات ضغطه  $P$ ) على النحو التالي :

$$V = f(T)_P \quad (4)$$

## 2.1 - Boyle-Mariot's Law 1-2 قانون بويل - ماريوط

درس العالمان بويل (الإنكليزي) وماريوط (الإيطالي) ، كل على حدة ، تابعة حجم الغاز إلى ضغطه وتوصلا إلى ذات القانون.

ينص قانون بويل - ماريوط على أن : حجم العينة الغازية المحددة يتناسب

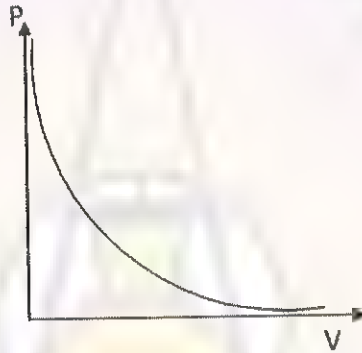
عكساً مع الضغط المطبق عليها بشرط ثبات درجة حرارتها ؛ أي :

$$P.V = K_T \quad (5)$$

حيث :  $K_T$  ثابت ، لا تتعلق قيمته إلا بطبيعة الغاز ودرجة حرارته.

تمثل العلاقة (5) معادلة قطع زائد ويعطي تمثيلها البياني :  $[P = f(V)]$  من أجل درجات مختلفة من الحرارة ما يُسمى بخطوط تساوي الحرارة الموضح في الشكل-1.

الشكل-1- تابعة ضغط الغاز إلى حجمه.



يمكن تعميم هذا القانون من أجل حالة ابتدائية وحالة نهائية للعينة الغازية على:

$$P_1.V_1 = P_2.V_2 \quad (6)$$

تطبيق-1- ضغطت  $(600 \text{ cm}^3)$  من غاز الهيدروجين موجودة تحت ضغط قدره  $(0.0098 \text{ atm})$  حيث أصبح الحجم  $(120 \text{ cm}^3)$  مع ثبات الحرارة ؛ أوجد قيمة الضغط الموافق.

الحل :

بتطبيق العلاقة (6) ، التي نكتبها على الشكل :

$$P_2 = P_1.V_1 / V_2$$
$$P_2 = 98 \times 10^{-4} \text{ atm} \times 600 \text{ cm}^3 / 120 \text{ cm}^3 = 49 \times 10^{-3} \text{ atm}$$

تطبيق-2- تشغل عينة غازية تحت الضغط الجوي النظامي حجماً قدره 500 cm<sup>3</sup>. ما هو الحجم الحاصل لهذه العينة ؟ إذا ما أخضعت لضغط يساوي خمسة أضعاف الضغط السابق.

الحل :

بتطبيق العلاقة (6) ، التي نكتبها على الشكل :

$$V_2 = V_1(P_1/P_2) \quad V_2 = 500 \text{ cm}^3 \times (P_1/5P_1) = 500 \text{ cm}^3/5 = 100 \text{ cm}^3$$

تمرين-1- احسب قيمة الثابت  $K_T$  في العلاقة (3) اعتماداً على معطيات التطبيق السابق (2).

تمرين-2- إذا ارتفع الضغط فوق عينة غازية بمقدار ثلاثة أضعاف ما كانت عليه ، فكم يصبح حجمها الجديد ؟ وذلك مع بقاء درجة الحرارة ثابتة.

تمرين-3- إذا خفض الضغط المطبق على عينة غازية بمقدار الربع ، فهل يزداد حجمها الجديد أم ينقص وبكم مرة ؟

## 2-2- قانون غاي لوساك (1802) Gay-lussac's Law

في مطلع القرن التاسع عشر درس العالم غاي لوساك الغازات على نحوٍ مستفيض ، وتوصل إلى أكثر من قانون تجريبي.

ينص قانون غاي- لوساك على أن :

يتناسب حجم العينة الغازية طردياً مع كل ارتفاع في درجة الحرارة قدره درجة مئوية واحدة وذلك بثبات الضغط المطبق عليها ؛ أي :

$$V = V_0(1 + \alpha_p t) \quad (7)$$

حيث :  $\alpha_p$  - معامل التمدد الحجمي للغاز بثبات الضغط.

$V_0$  - الحجم الابتدائي لعينة الغاز في الدرجة °C.



لقد وجد العالم Kelvin أن قيمة الثابت  $\alpha_p$  هي نفسها ولا تتغير (تقريباً) من أجل جميع الغازات الكاملة وتساوي :

$$\alpha_p = 1 / 273 \quad (8)$$

وبتعويض (6) في (5) نجد :

$$V = V_0(1 + t/273) \quad (9)$$

وبالمثل يمكن تعميم قانون غاي لوساك ، حيث نكتب :

$$(V_1/V_2) = (273 + t_1)/(273 + t_2) \quad (10)$$

وباعتبار أن :

$$T(K) = t(^{\circ}C) + 273 \quad (11)$$

فإننا نجد بتعويض (11) في (10) أن :

$$V_1 / T_1 = V_2 / T_2 \quad (12)$$

تمثل العلاقة (12) صيغة معممة ، ومنها نستنتج ذات قانون بشكل آخر :

$$V / T = k \quad (13)$$

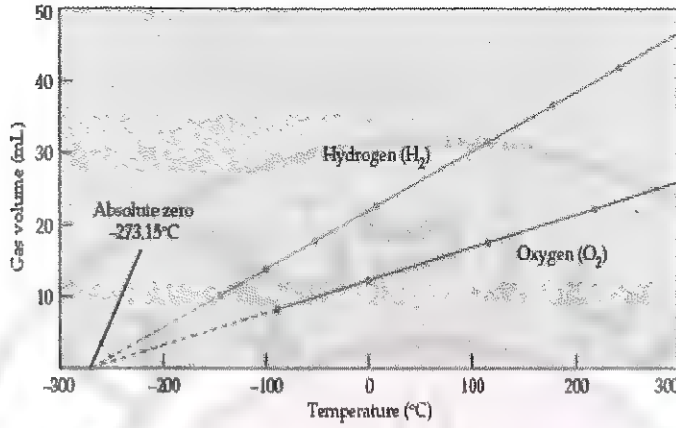
$$V = K \cdot T \quad (14)$$

وتدلّ العلاقة (14 أو 13) على أن حجم العينة الغازية يتناسب طردياً ودرجة حرارتها المطلقة.

ويوضح الشكل-2 التمثيل البياني للعلاقة (14) في حال غازي  $H_2$  ,  $O_2$ .

تمرين-4- ما الضغط الواجب تطبيقه لخفض حجم عينة غازية إلى خمس حجمها الأصلي (مع ثبات الحرارة) وهل يمكن تعميم النتيجة السابقة على شكل قاعدة ؟

الشكل-2- التابعة الخطية لحجم غازي الهيدروجين والأكسجين إلى الدرجة المئوية.



تطبيق-3- يبلغ حجم عينة من غاز الهيدروجين (30 mL) في الدرجة (100°C) ،  
كم يبلغ حجمها في الدرجة (200°C) ؟  
الحل :

بتطبيق العلاقة (10) ، التي نكتبها على الشكل :

$$V_2 = V_1(T_2 / T_1) = 30 \text{ mL} \cdot (200^\circ\text{C} / 100^\circ\text{C}) = 60 \text{ mL}$$

تطبيق-4- احسب معامل التمدد الحجمي  $\alpha_p$  لغاز الأكسجين ، إذا علمت أن حجم  
(14 mL) منه في الدرجة 0 °C يصبح (22 mL) في الدرجة (200 °C).  
الحل :

بتطبيق العلاقة (5) ، التي نكتبها على الشكل :

$$\alpha_p = [(V/V_0) - 1] / t = [(22 \text{ mL}/14 \text{ mL}) - 1]/200^\circ\text{C} = 3.57 \times 10^{-3} \text{ }^\circ\text{C}^{-1}$$

تمرين-5- يبلغ حجم كمية من الآزوت 150 cm<sup>3</sup> في الدرجة 27 °C ، كم يصبح  
حجمها عندما تسخن للدرجة 77 °C ، مع ثبات الضغط ؟

تمرين-6- ما هو حجم عينة غازية في الدرجة 27 °C إذا كان حجمها الابتدائي  
1 l علماً بأن معامل التمدد الحجمي للغازات 3.66 × 10<sup>-3</sup> °C<sup>-1</sup>.

## 2.3- Gas Stat-Equation

## 2-3- معادلة الحالة للغازات

يمكن بربط قانوني بويل- ماريوط وغاي- لوساك الحصول على معادلة رياضية تحوي المتحولات الثلاثة للغاز على النحو الآتي :

$$P_1 \cdot V_1 / T_1 = P_2 \cdot V_2 / T_2 \quad (15)$$

أو :

$$P \cdot V / T = k \quad (16)$$

حيث : k- ثابت لا تتعلق قيمته بطبيعة الغاز ولا بكميته.

**تطبيق-5-** ينطلق لدى تفاعل كيميائي ( $100 \text{ cm}^3$ ) من غاز تحت الشروط النظامية ما هو الحجم الذي يشغله الغاز المنطلق في الدرجة ( $20^\circ \text{C}$ ) والضغط ( $750 \text{ Tor}$ ) ؟  
**الحل :**

بتطبيق العلاقة (15) بالشكل :

$$V_2 = V_1 \cdot (P_1/T_1) \cdot (T_2/P_2)$$

$$V_2 = 100 \text{ cm}^3 (760 \text{ mHg}/273 \text{ K}) \cdot (293 \text{ K}/750 \text{ mHg}) = 108.76 \text{ cm}^3$$

**تمرين-7-** يحتوي خزان سعته  $10 \text{ l}$  على غاز في الدرجة  $27^\circ \text{C}$  وتحت الضغط الجوي النظامي وإذا ما سخن بحذر إلى الدرجة  $37^\circ \text{C}$  فكم يصبح الضغط الجديد ؟

**تمرين-8-** حَجَم الجزيئة المولية من أي غاز في الشرطين النظاميين هو  $22.4 \text{ l}$  كم يبلغ حجمها في الشرطين القياسيين (درجة الحرارة  $25^\circ \text{C}$  والضغط  $1 \text{ atm}$ ) ؟

## 2.4. Charls's Law of Gases

## 2-4- قانون تشارلز

لقد توصل العالم تشارلز إلى قانون يشابه قانون غاي لوساك يعطي تابعة ضغط العينة الغازية إلى درجة حرارتها (لدى ثبات حجمها).

ويمكن استنتاج قانون تشارلز مباشرة من العلاقة (14) ؛ باعتبار أن الحجم ثابت نجد العلاقة التالية :

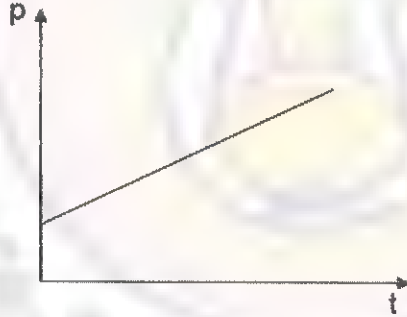
$$P/T = K_v \quad (17)$$

تدعى العلاقة (17) بقانون تشارلز Charles ، الذي يمكن صياغته على النحو:  
يتناسب ضغط عينة غازية طرداً مع درجة حرارتها ، مع ثبات حجمها.  
كما يمكن التعبير عن هذا القانون على نحو آخر (مثلاً الأمر بالنسبة لقانون  
غاي لوساك).

$$P = P_0(1 + \alpha_v t) \quad (18)$$

حيث :  $\alpha_v$  - معامل تغير الضغط بثبات الحجم.

ويمكن أن يُمثل قانون تشارلز بيانياً بشكله المعطى بالمعادلة (18) على النحو  
الموضح في الشكل-3. في حين يكون التمثيل البياني للمعادلة (17) أيضاً  
مستقيم يمر من مبدأ الإحداثيات (قاطع معدوم).  
الشكل-3- التمثيل البياني لتابعة ضغط الغاز إلى درجة الحرارة.



يمكن إثبات التساوي بين معامل تغير الضغط بثبات الحجم  $\alpha_v$  (في قانون  
تشارلز) ومعامل التمدد الحجمي بثبات الضغط  $\alpha_p$  (في قانون غاي لوساك) ،  
أي أن :

$$\alpha_p = \alpha_v \quad (19)$$

تطبيق-6- باستخدام التطبيق-3 أوجد قيمة معامل تغير الضغط بثبات الحجم  $\alpha_v$ .

الحل :

$$\alpha_p = \alpha_v \quad : (19) \text{ انطلاقاً من العلاقة}$$

فإننا نجد من نتيجة التطبيق-3 أن :

$$\alpha_v = 3.57 \times 10^{-3} \text{ } ^\circ\text{C}^{-1}$$

تطبيق-7- إذا كان الضغط الابتدائي لغاز 101.3 kPa في درجة الحرارة  $0^\circ\text{C}$  ، فكم يصبح ضغطه في الدرجة  $100^\circ\text{C}$  ؟ علماً بأن  $\alpha_v = 3.57 \times 10^{-3} \text{ } ^\circ\text{C}^{-1}$  .

الحل :

$$P = P_0(1 + \alpha_v t) \quad : (18) \text{ بتطبيق العلاقة}$$

$$P = 101.3 \times 10^3 \text{ Pa} (1 + 3.57 \times 10^{-3} \text{ } ^\circ\text{C}^{-1} \times 100^\circ\text{C}) = 361.641 \times 10^2 \text{ Pa}$$

تمرين-9- إذا ضغط غاز 20 kPa في درجة الحرارة  $53^\circ\text{C}$  ، فما ضغطه في درجة الحرارة  $0^\circ\text{C}$  ؟

## 2-5- معادلة الغازات العامة وقانون كلايرون - مندليف

### 2.5. Ideal Gas Equation & Clapeyron Mendeleyv's Law

من أجل الحصول على معادلة الغازات العامة ننتقل من معادلة الحالة آخذين بعين الاعتبار كلاً من مفهومي فرضية أفوكادرو وعدد أفوكادرو. عندئذ يشار إلى الثابتة k برمز خاص هو R ، و يدعى حينئذ بثابت الغازات العامة.

وبذلك تصبح العلاقة (14) من أجل جزيئة غرامية واحدة لغاز على الشكل :

$$P.V / T = R \quad (20)$$

أو :

$$P.V = RT \quad (21)$$

حيث : V - الحجم المولي للغاز المعني.

وباعتبار :

$$V = v/n \quad (22)$$

ومن أجل  $n$  جزيئة غرامية ( $n$  مولاً) تصبح العلاقة (21) على النحو الآتي :

$$P.v = n.RT \quad (23)$$

حيث :  $v$  حجم  $n$  جزيئة غرامية

تتعلق قيمة الثابت  $R$  بجملة الواحدات التي يقاس بها كل من  $P$  و  $v$ .

وبكتابة العلاقة (23) بدلالة  $R$  :

$$R = P.v / n. T \quad (24)$$

فمثلاً نستطيع أن نحسب قيمة الثابتة  $R$  من أجل مول واحد من غاز في

الشرطين النظاميين على النحو التالي :

$$R = 1 \text{ atm} \times 22.4 \text{ l} / 1 \text{ mol} \times 273 \text{ K} = 0.082 \text{ atm.l/mol.K}$$

$$R = 760 \text{ Tor} \times 22.4 \text{ l} / 1 \text{ mol} \times 273 \text{ K} = 62.35 \text{ Tor.l/mol.K}$$

$$R = 101.3 \times 10^3 \text{ Pa} \times 22.4 \times 10^{-3} \text{ m}^3 / 1 \text{ mol} \times 273 \text{ K} = 8.31 \text{ J/mol.K}$$

وبشكل عام ، فإنه :

من أجل  $n=1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر  $P$  بـ  $\text{atm}$  و  $v$  بـ  $\text{l}$  ، فإن :

$$R_1 = 0.082 \text{ atm.l/mol.K}$$

ومن أجل  $n=1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر  $P$  بـ  $\text{mm.Hg}$  و  $v$  بـ  $\text{l}$  ، فإن :

$$R_2 = 62.35 \text{ Tor.l/mol.K}$$

ومن أجل  $n=1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر  $P$  بـ  $\text{Pa}$  و  $v$  بـ  $\text{m}^3$  ، فإن :

$$R_3 = 8.314 \text{ Pa.m}^3/\text{mol.K}$$

ومن أجل  $n=1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر  $P$  بـ  $\text{Pa}$  و  $v$  بـ  $\text{l}$  ، فإن :

$$R_4 = 8.314 \text{ kPa.l/mol.K}$$



ومن أجل  $n = 1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر الجداء  $P.v$  بـ  $J$  ، فإن :

$$R_5 = 8.314 \text{ J/mol.K}$$

ومن أجل  $n = 1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر الجداء  $P.v$  بـ  $\text{cal}$  ، فإن :

$$R_6 = 1.987 \text{ cal/mol.K}$$

ومن أجل  $n = 1 \text{ mol}$  ، وعندما يقدر  $J$  بالجداء  $N.m$  ، فإن :

$$R_7 = 8.314 \text{ N.m/mol.K}$$

ويُلخّص الجدول الآتي قيم ثابت الغازات  $R$  وفق جمل الوحدات المعتمدة.

الجدول-1- قيم ثابت الغازات  $R$  وفق جمل الوحدات المعتمدة.

$R$	$V$	$P$	$n$
$0.082 \text{ atm.l/mol.K}$	$\text{l}$	$\text{atm}$	$1 \text{ mol}$
$62.35 \text{ Tor.l/mol.K}$	$\text{l}$	$\text{mm.Hg}$	$1 \text{ mol}$
$8.314 \text{ Pa.m}^3/\text{mol.K}$	$\text{m}^3$	$\text{Pa}$	$1 \text{ mol}$
$8.314 \text{ kPa.l/mol.K}$	$\text{l}$	$\text{Pa}$	$1 \text{ mol}$

$R$	$P.v$	$n$
$8.314 \text{ J/mol.K}$	$J$	$1 \text{ mol}$
$1.987 \text{ cal/mol.K}$	$\text{Cal}$	$1 \text{ mol}$
$8.314 \text{ N.m/mol.K}$	$J = N.m$	$1 \text{ mol}$

تطبيق-8- ينطلق لدى تفاعل كيميائي ( $100 \text{ cm}^3$ ) من غاز تحت الشروط النظامية

ما الحجم الذي يشغله الغاز المنطلق في الدرجة ( $20^\circ\text{C}$ ) والضغط ( $750 \text{ Tor}$ ).

الحل :

بتطبيق العلاقة (13) بالشكل :

$$V_2 = V_1 \cdot (P_1/T_1) \cdot (T_2/P_2)$$

$$V_2 = 100 \text{ cm}^3 (760 \text{ mmHg}/273 \text{ K}) \cdot (293 \text{ K}/750 \text{ mmHg}) = 108.76 \text{ cm}^3$$

**تطبيق-9-** أوجد عدد الجزيئات الغرامية والحقيقية لكمية من غاز مثالي موجودة في اسطوانة سعتها (60 ℓ) ويبلغ الضغط فيها (164 atm) في الدرجة (27 °C).

**الحل :**

$$n = P.v / RT \quad \text{بتطبيق العلاقة (17) بالشكل :}$$

$$n = 164 \text{ atm} \times 60 \text{ ℓ} / 0.082 \text{ atm.ℓ.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times (27+273)\text{K} = 400 \text{ mol}$$

$$N = n \cdot N_A \quad \text{وبتطبيق العلاقة (1) من الفصل الرابع :}$$

$$N = 400 \text{ mol} \times 6 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1} = 24 \times 10^{25}$$

وهكذا نستنتج أن 60ℓ من الغاز المثالي تحوي 400 مولاً أو  $24 \times 10^{25}$  جزيئاً.

**تطبيق-10-** احسب حجم مول واحد من بخار الماء في الدرجة (227 °C) وتحت الضغط (20.3 MPa).

**الحل :**

$$V = (R.T)/P \quad \text{بتطبيق المعادلة (17) بالشكل التالي :}$$

$$V = (8.314 \text{ Pa.m}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times 500 \text{ K}) / 203 \times 10^6 \text{ Pa} = 20.48 \text{ m}^3$$

**تمرين-10-** أيهما أكبر الحجم المولي للماء السائل أم الحجم المولي لبخار الماء أم الحجم المولي للماء الجليد ، ولماذا ؟

## 2-5-1- أشكال أخرى لمعادلة الغاز الكامل

### 2.5.1- Other Forms of Ideal Gas Equation

بتعريف العدد المولي  $n$  على النحو :

$$n = m / M \quad (25)$$

حيث  $m$  كتلة المادة و  $M$  كتلتها الجزيئية (المولية) ؛ تصبح العلاقة (17) :

$$P.v = m.RT/M \quad (26)$$

وبتعريف التركيز المولي C بالشكل :

$$C = n / v \quad (27)$$

نجد أن المعادلة (23) تأخذ شكلاً جديداً بتعويض (27) فيها ، أي :

$$P = (n/v)RT \quad (28)$$

$$P = C.RT \quad (29)$$

وكذلك بتعريف الكثافة d بالشكل :

$$d = m / v \quad (30)$$

نجد أن المعادلة (26) تأخذ الشكل الجديد التالي :

$$P.v = m.RT/M \quad (31)$$

أو :

$$P = (m/v)(RT/M) \quad (32)$$

أو :

$$P = d.RT/M \quad (33)$$

وبتعريف الحجم النوعي على النحو التالي :

$$v_s = v / m \quad (34)$$

تصبح العلاقة (27) على الشكل التالي :

$$P = RT/M.v_s \quad (35)$$

$$v_s = RT/PM \quad (36)$$

تطبيق-11- كم كيلو غراماً من الآزوت في زجاجة حجمها (400 ℓ) في درجة الحرارة (7°C) وتحت الضغط (5 MPa).

الحل :

بتطبيق العلاقة (31) بالشكل :

$$m = P.v.M / RT$$

$$m = 5 \times 10^6 \text{ N.m}^2 \times 4 \times 10^{-3} \text{ m}^3 \times 28 \text{ g.mol}^{-1} / 8.31 \text{ N.m.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times 280 \text{ K}$$

$$m = 2.407 \times 10^3 \text{ g} = 2.407 \text{ kg}$$

تطبيق-12- ما هو الحجم النوعي لغاز الآزوت السابق ؟

الحل :

$$v_s = v / m$$

بتطبيق العلاقة (34) :

$$v_s = 400 \text{ ℓ} / 2.407 \text{ kg} = 166.18 \text{ cm}^3/\text{g}$$

تطبيق-13- ما هو التركيز المولي لغاز في درجة الحرارة 27°C وتحت الضغط 150 kPa.

الحل :

$$C = P/RT$$

بتطبيق العلاقة (29) بالشكل :

$$C = 150 \times 10^3 \text{ Pa} / 8.314 \times 10^3 \text{ Pa.ℓ.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times 300 \text{ K}$$

$$C = 0.060 \text{ mol/ℓ}$$

تطبيق-14- إذا كان الوزن الجزيئي للغاز السابق 28 g/mol فكم تبلغ كثافته ؟

الحل :

وجدنا أن التركيز المولي هو  $C = 0.06$  مول لكل ليتر ، ومن ثم فإن كتلتهم هي :

$$m = n.M = 0.06 \text{ mol} \times 28 \text{ g.mol}^{-1} = 1.68 \text{ g}$$

إن هذه الكتلة من الغاز موجودة في حجم 1ℓ أي أن كثافته  $d = 1.68 \text{ g/1ℓ}$

## 2-6- قانون دالتون في الضغوط الجزئية

### 2.6. Dalton's Law in Partial Pressure(1801)

يُعدّ العالم دالتون أول من درس الضغوط الجزئية للمحاليل الغازية. فمن المعلوم لدينا أن ضغط أي غاز يحدد مباشرة عبر قياسه بمقياس الضغط (المانومتر). ولكن إذا كان لدينا في وعاء مزيج غازي مؤلف من غازين (أو أكثر) ، فكيف لنا أن نحدد ضغط كل منهما بمقياس الضغط ؟!

هذا ما تصدى له العالم دالتون في مطلع القرن التاسع عشر ، وأجاب عنه.

يعرّف الضغط الجزئي لغاز في مزيج على أنه :

الضغط الذي يحدثه هذا الغاز على جدران الوعاء ، فيما لو شغل لوحده كامل حجم الوعاء (مع ثبات الحرارة).

وبناءً عليه فقد استنتج دالتون أن الضغط الكلي لمزيج غازي يساوي مجموع الضغوط الجزئية لجميع مكوناته ؛ أي :

$$P = \sum p_i = p_1 + p_2 + p_3 + \dots \quad (37)$$

ويوضّح الشكل-4 حالة مزيج غازي مؤلف من غازي الآزوت والأكسجين في درجة حرارة الغرفة ( $25^\circ\text{C}$ ).

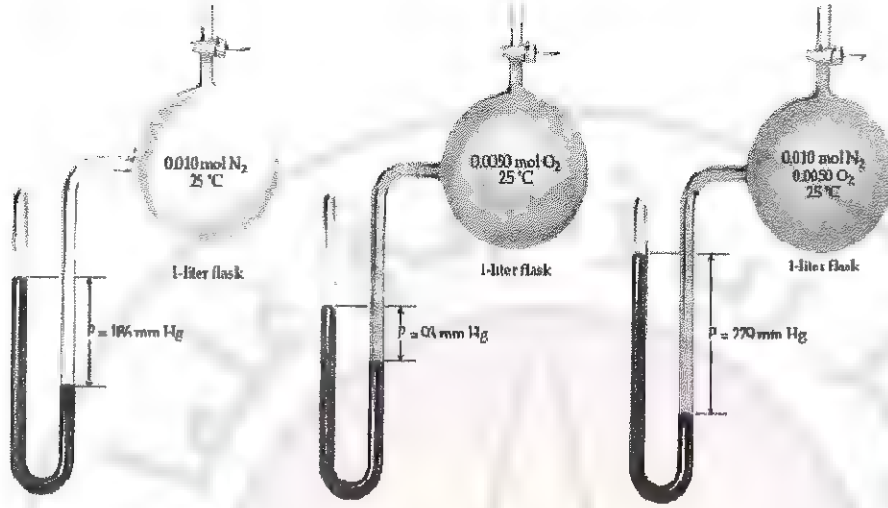
نرى على يسار الشكل ووسطه قارورة بسعة 1ل تحوي 0.010 mol من غاز  $\text{N}_2$  في الدرجة  $25^\circ\text{C}$  وتمارس ضغطاً 186 Torr ، 0.0050 mol من غاز

$\text{O}_2$  في قارورة بسعة 1ل في الدرجة  $25^\circ\text{C}$  وتمارس ضغطاً 93 Torr.

وبتطبيق معادلة الغاز الكامل على كل مكون من مكونات المزيج الغازي ، وجمع المعادلات طرفاً إلى طرف نجد أن :

$$v \cdot \sum p_i = RT \cdot \sum n_i \quad (38)$$

شكل-4- قانون دالتون.



وعلى يمين الشكل يمزج الغازان  $N_2$  و  $O_2$  في ذات القارورة ذات السعة 1ل وفي الدرجة  $25^\circ C$ . والضغط الكلي 279 Torr هو مجموع ضغطي كل من الغازين ، فيما لو كان منهما لوحده في القارورة.

وبتعريف الكسر المولي (Mole Fraction) على الشكل :

$$X_i = n_i / \sum n_i \quad (39)$$

نستنتج أن الضغط الجزئي لأحد المكونات الغازية يعطى بدلالة الضغط الكلي للمزيج الغازي على النحو التالي :

$$p_i = X_i \cdot P \quad (40)$$

وبيّن الجدول-2 النسبة المئوية المولية لمكونات هواء الجو الجاف (أي الهواء الخالي من الرطوبة : بخار الماء).



الجدول-2-مكونات هواء الجو الجاف(الكتلة المولية الوسطية للهواء الجاف 28.96 g/mol).

المكوّن	الكتلة المولية	النسبة المولية %	الضغط الجزئي (atm)
N <sub>2</sub>	28.01	78.084	0.78084
O <sub>2</sub>	32.00	20.946	0.20946
CO <sub>2</sub>	44.01	0.033	0.00033
Ar	39.95	0.934	0.00934

تطبيق-15- احسب الكسر المولي لغاز الأوكسجين عند سطح البحر علماً بأن ضغطه الجزئي 0.20946 atm .

الحل :

$$p_i = X_i \cdot P \rightarrow X_i = p_i / P \quad \text{بتطبيق العلاقة (40) :}$$

$$X_i = 0.20946 \text{ atm} / 1 \text{ atm} = 0.20946$$

تطبيق-16- في وعاء سعته 500 cm<sup>3</sup> أدخل 125 cm<sup>3</sup> من غاز أول موجود تحت ضغط 0.8 atm ، ثم أدخل 150 cm<sup>3</sup> من غاز ثانٍ موجود تحت ضغط 0.5 atm ؛ والمطلوب : احسب الضغط الكلي للمزيج الغازي في الوعاء.

الحل :

أولاً بتطبيق قانون بويل-ماريوط على الغازين الأولين عندما يصبحان في الحجم الجديد (وكل على حدة) يكون لدينا :

$$P'_A = P_A \cdot (V_A / V) = 0.8 \text{ atm} \cdot (125 \text{ cm}^3 / 500 \text{ cm}^3) = 0.20 \text{ atm}$$

$$P'_B = P_B \cdot (V_B / V) = 0.5 \text{ atm} \cdot (150 \text{ cm}^3 / 500 \text{ cm}^3) = 0.15 \text{ atm}$$

ثم نطبق قانون دالتون في الضغوط الجزئية :

$$P = P'_A + P'_B = 0.20 \text{ atm} + 0.15 \text{ atm}$$

تمرين-11- كيف يتغير الكسر المولي لغاز الأوكسجين في التطبيق-9 بالحالتين التاليتين : أ- على ارتفاع قمة جبل شاهق ؟ ب- في أعماق وادٍ سحيق ؟

تمرين - 12- أدخل إلى صندوق حجمه  $1 \text{ m}^3$  ثلاثة غازات على التوالي : الأول غاز الآزوت وكميته  $520 \text{ g}$  والثاني غاز الهليوم وكميته  $400 \text{ g}$  والثالث غاز الهيدروجين وكميته  $400 \text{ g}$  والمطلوب:

1- ما هي الكسور المولية لتلك الغازات ؟

2- إذا كان الضغط الكلي داخل الصندوق ثلاثة أمثال الضغط الجوي النظامي فأوجد الضغط الجزئي لكل غاز.

3- ما هي كثافات الغازات داخل الصندوق ، وما هي تراكيزها المولية.

2-7- قانون غراهام في انتشار الغازات

## 2.7 . Diffusion of Gases & Graham's Law(1829)

درس العالم غراهام ظاهرة انتشار الغازات السريعة جداً (بشكل ملفت للنظر مقارنة مع غيرها من حالات المادة).

ينص قانون غراهام على أن : سرعة انتشار الغاز تتناسب عكساً مع الجذر التربيعي لكتلته المولية أو كثافته ؛ وبتعبير آخر فإن زمن انتشار الغاز يتناسب طردياً مع الجذر التربيعي لكثافته أو كتلته المولية.

$$S = K/M^{1/2} \rightarrow S_1/S_2 = M_2^{1/2}/M_1^{1/2} = d_2^{1/2}/d_1^{1/2} \quad (41)$$

ومن الناحية العملية يكون من الصعب بمكان قياس سرعة انتشار الغاز ، ويُستعاض عنها بقياس زمن انتشار الغاز ؛ وذلك باستخدام مقياسية زمنية.

$$t = K.M^{1/2} \rightarrow t_2/t_1 = M_2^{1/2}/M_1^{1/2} = d_2^{1/2}/d_1^{1/2} \quad (42)$$

لقد استطاع العالم Aston حوالي عام 1925 من فصل نظيري اليورانيوم  $^{235}\text{U}$  و  $^{238}\text{U}$  باستخدام قانون غراهام ؛ وذلك بتحويلهما إلى سداسي فلور اليورانيوم  $\text{UF}_6$  الذين يكونان بشكل غازي. وبعد ذلك يسمح للمزيج الغازي

المتواجد في وعاء مغلق بإحكام بالانفلات عبر ثقب ، حيث ينتشر أولاً الغاز الأخف ( $^{235}\text{UF}_6$ ) ويبقى الغاز الثاني ( $^{238}\text{UF}_6$ ) في الوعاء.

وأخيراً يرجع سداسي فلور اليورانيوم (بتفكيكه) بشكله النظير  $^{235}\text{U}$  والنظير  $^{238}\text{U}$  ، وبذلك نكون قد فصلنا نظيري اليورانيوم.

**تطبيق-17-** إذا كانت سرعة انتشار غاز الميثان  $1600 \text{ km/h}$  فكم تكون سرعة انتشار غاز ثنائي أكسيد الكربون ؟

**الحل :**

بتطبيق علاقة قانون غراهام على الشكل الآتي :  $S_2 = S_1 \cdot (M_1 / M_2)^{1/2}$

$$S_2 = 1600 \text{ kmh}^{-1} \cdot (16/44)^{1/2} = 964.8 \text{ kmh}^{-1} \quad \text{نجد :}$$

**تطبيق-18-** يُعتبر غاز الهيدروجين أخف الغازات على الإطلاق ، أوجد سرعته بالنسبة لغازي الميثان وثنائي أكسيد الكربون على التوالي الواردين بالتطبيق السابق.

**الحل :**

بتطبيق علاقة قانون غراهام على الشكل التالي :

$$S_{\text{H}_2} = S_{\text{CH}_4} \cdot (M_{\text{CH}_4} / M_{\text{H}_2})^{1/2} \quad \text{1- بالنسبة لغاز الميثان :}$$

$$S_{\text{H}_2} = 1600 \text{ kmh}^{-1} \cdot (16/2)^{1/2} = 4525.5 \text{ kmh}^{-1}$$

$$S_{\text{H}_2} = S_{\text{CO}_2} \cdot (M_{\text{CO}_2} / M_{\text{H}_2})^{1/2} \quad \text{2- بالنسبة لغاز CO}_2 \text{ :}$$

$$S_{\text{H}_2} = 964.8 \text{ kmh}^{-1} \cdot (44/2)^{1/2} = 4525.3 \text{ kmh}^{-1}$$

**تمرين-13-** ما هي كثافة كلا الغازين السابقين : الميثان وثنائي أكسيد الكربون؟

**تمرين-14-** أيهما أسرع غاز النشادر أم غاز الكلور؟ وبكم مرة ؟

**تمرين-15-** رتب الغازات التالية بحسب سرعة كل منها من الأعلى إلى الأدنى :



### 3- معادلة الغاز المتفكك حرارياً

#### 3. Equation of a Thermal Decomposed Gas

تعاني بعض الغازات من التفكك لدى ارتفاع درجة حرارتها ، ومثال ذلك رباعي أكسيد الأزوت الذي يتفكك بارتفاع درجة حرارته على النحو :



$$\begin{array}{lcl} t_0: & n_0 & 0 \\ t: & (1-\alpha)n_0 & v.\alpha.n_0 \end{array}$$

ويكون عدد الجزيئات الكلية أثناء التوازن :

$$n = \sum n_i = (1-\alpha)n_0 + v\alpha n_0 = [1+(v-1)\alpha] n_0 \quad (44)$$

وبتعويض (44) في العلاقة (23) نجد أن :

$$P.v = [1 + (v - 1) \alpha] n_0 . RT \quad (45)$$

ومن أجل الحالة الخاصة لتفكك رباعي أكسيد الأزوت ( $v = 2$ ) ، يكون لدينا :

$$P.v = (1 + \alpha) . n_0 . RT \quad (46)$$

**تطبيق-19-** يتفكك 8 g من  $\text{N}_2\text{O}_4$  في 1ℓ تحت الدرجة  $227^\circ\text{C}$  والضغط 2 atm والمطلوب :  
1'- احسب درجة التفكك.

2'- ما هي كثافة هذا الغاز؟

3'- وما هو تركيزه المولي؟

**الحل :**

$$1 + \alpha = n_0 . RT / P.v \quad 1'- \text{ من العلاقة (44) نجد أن :}$$

$$\alpha = n_0 . RT / P.v - 1 \quad \text{وبالتالي فإن :}$$

وبتعويض القيم العددية يكون :

$$\alpha = [(8g/92g.mol^{-1}) \times 0.082 atm.l. mol^{-1}.K^{-1} \times (227+273)K / 2atm \times 1l]$$

$$\alpha = 0.78$$

أي أن درجة التفكك تبلغ هنا 78% :

$$d = m/v$$

2- تعطى الكثافة بالعلاقة :

$$d = 8g/1l = 8 g.l^{-1}$$

وبالتعويض نجد أن :

$$C = n/v = 0.087mol/1l = 0.087 mol.l^{-1}$$

3- يعطى التركيز بالعلاقة :

$$C = 0.087mol/1l = 0.087 mol.l^{-1}$$

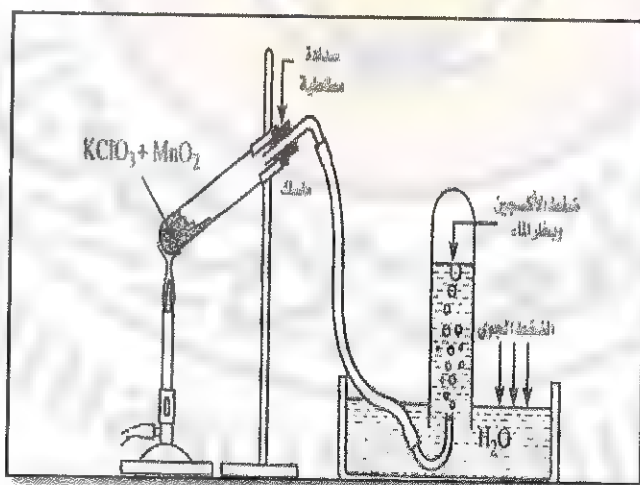
وبالتعويض نجد أن :

تمرين-16- ما هي الكمية المتفككة من رباعي أكسيد الآزوت غاز  $N_2O_4$  المتواجد في وعاء سعته 2l تحت الضغط 2 atm وفي درجة الحرارة 500K .

#### 4- Collection Of Gases Over Water تجمع الغازات فوق الماء

كثيراً ما تجمع الغازات التي تحضّر في المختبر بطريقة إزاحة الماء في أنبوب منكس في حوض ماء ، كما هو موضح في الشكل-5 الآتي. وكمثال على ذلك ، نأخذ تجربة استحضار غاز الأكسجين المنطلق من عملية تفكك كلورات البوتاسيوم -  $KClO_3$  بتسخينها بوجود أكسيد المنغنيز كحفاز.

الشكل-5- تجمع الغاز بطريقة الإزاحة.



إن الغاز الذي يُجمع بهذه الطريقة يصبح خليطاً ملوثاً ببخار الماء الذي يتبخر داخل الأنبوب المنكس داخل حوض الماء.

هكذا يكون لدينا مزيج مؤلف من الغاز المجمع وبخار الماء المتبخر. وتمارس جزيئات الماء ضغطاً خاصاً بها يدعى بضغط بخار الماء. ويعتمد ضغط بخار الماء على درجة الحرارة التي يتواجد فيها الماء السائل. ويسهم ضغط بخار الماء  $p_v$  والضغط الذي يحدثه الغاز المجمع  $p_g$  في الضغط الكلي  $P_t$  ، بحيث:

$$P_t = p_g + p_v \quad (47)$$

وإذا كان مستوى الماء واحداً داخل أنبوب التجميع وخارجه ، كما هو موضح في الشكل-5 ، فإن الضغط داخل الأنبوب يجب أن يكون مساوياً للضغط الخارجي  $P_t$  (الضغط الجوي).

وبذلك يكون الضغط الجزئي للغاز النقي  $p_g$  :

$$p_g = P_t - p_v \quad (48)$$

ويمكن تحديد الضغط الجوي  $P_t$  بقياسه مباشرة بمقياس البارومتر. أما ضغط بخار الماء  $p_v$  فنحصل عليه من الجداول الفيزيائية.

**تطبيق-20-** قام طالب بتوليد غاز الأوكسجين في المختبر (بتسخين كلورات البوتاسيوم  $KClO_3$  وبوجود أكسيد المنغنيز) وذلك بالأسلوب الموضح في الشكل-5. وقد تمّ تجميع غاز الهيدروجين في درجة حرارة الغرفة ( $25^\circ C$ ) إلى أن أصبح مستويا الماء داخل الأنبوب وخارجه متساويان . وإذا كان حجم الغاز المجمع (245  $cm^3$ ) والضغط الجوي (98.5 kPa) فالمطلوب :

أ- ما هو الضغط الجزئي لغاز الأوكسجين في مزيج الغاز الرطب في الدرجة ( $25^\circ C$ ) ؟ ب- ما هو حجم الأوكسجين الجاف في الشرطين النظاميين ؟  
الحل :



أ- بتطبيق العلاقة (46) :  $p_g = P_t - p_v$

وبأخذ قيمة  $p_v$  من الجداول الفيزيائية نجد :

$$p_g = 98.5 \text{ kPa} - 3.2 \text{ kPa} = 95.3 \text{ kPa}$$

بتطبيق معادلة الحالة :  $(P_0 V_0 / T_0) = (P V / T)$

على الشكل :  $V_0 = V \cdot (P / P_0) \cdot (T_0 / T)$

$$V_0 = 250 \text{ cm}^3 \times (98.5 \text{ kPa} / 101.3 \text{ kPa}) \cdot (273 \text{ K} / 298 \text{ K})$$

$$V_0 = 222.7 \text{ cm}^3$$

**تمرين-17-** خزان سعته  $10 \text{ m}^3$  يحتوي على الهيدروجين في الدرجة  $22^\circ\text{C}$  وتحت الضغط  $100 \text{ kPa}$  . يُسخن هذا الخزان بثبات الضغط فيه ، حيث يُجمَع  $140 \text{ l}$  من الهيدروجين فوق الماء ؛ وباعتبار أن ضغط بخار الماء  $2.64 \text{ kPa}$  المطلوب :  
ما هي درجة الحرارة النهائية في الخزان ؟

## 5- Critical Temperature درجة الحرارة الحرجة

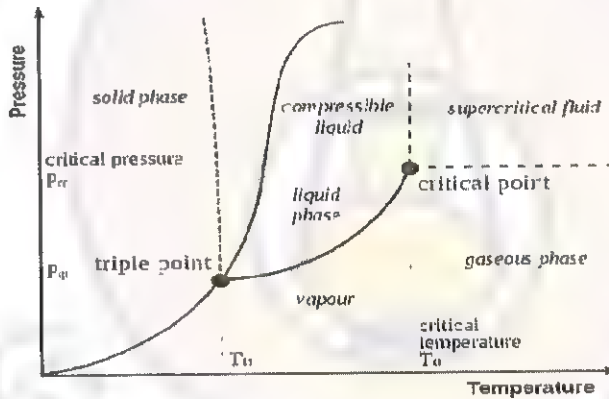
درجة الحرارة الحرجة - Critical Temperature أو النقطة الحرجة - Critical point في الكيمياء هي درجة الحرارة التي تتساوى عندها خواص السائل و خواص بخاره حيث يضيع السطح الفاصل بينهما.  
فعند زيادة درجة حرارة سائل يحدث توازن لمعدل التبخر مع الضغط. وعندما نزيد درجة حرارة السائل يبدأ بالغليان عند درجة حرارة معينة ( $100^\circ\text{C}$  للماء عند الضغط الجوي).

فإذا زدنا الضغط ارتفعت درجة الغليان أيضا ويكون لدينا خلال تلك العملية طوران للمادة : الطور السائل والطور الغازي. تتميز النقطة الحرجة بأنها درجة الحرارة (والضغط) الحرجين التي يتلاشى عندها الفرق بين الطورين ، وتصبح المادة في حالة وسطية بين السائل وبخاره ، يسمى السائل فوق تلك النقطة الحرجة بسائل فوق حرج Supercritical fluid.

يبين الشكل-6 رسماً بيانياً لثلاثة أطوار للماء : الحالة السائلة أعلى إلى اليمين والحالة الغازية بخار أسفل ، والحالة الصلبة ثلج (أو جليد) أعلى إلى اليسار. ويبين المخطط تحول تلك الحالات من واحدة إلى أخرى تحت تأثير درجة الحرارة (المحور الأفقي) والضغط (المحور العمودي) ، وذلك باعتبار أن الحجم ثابت لا يتغير.

يمثل الخط الأزرق غليان الماء وتحولته إلى بخار ، حيث تكون الحالتان موجودتين كالمعتاد ومنفصلتين. بارتفاع الضغط ترتفع درجة حرارة الغليان وبالعكس عندما ينخفض الضغط تنخفض تبعاً لذلك درجة الغليان.

الشكل-6- مخطط الأطوار الثلاثة للماء - النقطة الحرجة.



وطالما نتحرك على الخط الأزرق يكون لدينا حالتان ماء سائل وبخار الماء في حالة توازن ؛ أي ماء يغلي وفوقه بخار ساخن يتبخر بمعدل معين.

ومع استمرار رفع الضغط ترتفع بالتالي درجة الغليان حتى نصل إلى نقطة تسمى النقطة الحرجة (critical point) ، عندها نصل إلى حالة لا يكون فيها الماء سائلاً ولا بخاراً ، بل هي حالة تجمع بين الاثنين في خليط مشبع من الماء والبخار عالي الضغط والحرارة.

وتبلغ النقطة الحرجة للماء عند درجة حرارة  $374^{\circ}\text{C}$  أي  $647\text{ K}$  ؛ وتتسم تلك النقطة أيضا بضغط حرج ، يبلغ من أجل الماء  $218\text{ atm}$ . في مخطط الطور (انظر الشكل-6) لا يمثل الخط الأخضر حالة الماء وإنما يمثل مواد أخرى غير الماء. ولكن الخط الأخضر المنقط يمثل حالات التوازن بين طور الماء السائل وطور الثلج عند درجات حرارة وضغوط مختلفة.

الضغط الحرج  $\text{critical pressure}$  هو ضغط التبخر عند درجة الحرارة الحرجة. في الشكل الموضح هي النقطة الحمراء عند نهاية الخط الأزرق. تسمى الحالة فوق تلك النقطة سائل فوق حرج  $\text{supercritical fluid}$ . والحجم الجزيئي الحرج هو حجم مول واحد من المادة عند درجة الحرارة الحرجة والضغط الحرج.

تختلف الخواص الحرجة من مادة لأخرى ، كما في حالة نقطة التبخر ونقطة التجمد للماء. تعطى الخواص الحرجة للعديد من المواد النقية في جداول خاصة. ومن أجل الحصول على الخواص الحرجة لخلات مختلفة نحتاج إلى اختبارات مخبرية إضافية.

تعرف درجة الحرارة الحرجة  $t_{cr}$  على أنها درجة الحرارة التي تكون من أجلها قوى التأثير المتبادل بين جزيئات الغاز أضعف ما يمكن. وبتعبير آخر فإن درجة الحرارة الحرجة هي درجة الحرارة التي لا يمكن للمادة أن تتواجد بعدها إلا بالحالة الغازية ؛ فعلى سبيل المثال تكون درجة الحرارة الحرجة للماء  $374^{\circ}\text{C}$ . وهذا يعني أنه اعتباراً من هذه الدرجة لا يمكن أن نجد الماء إلا في حالته الغازية ؛ وذلك بغض النظر عن الضغط المطبق.

ومن جهة أخرى فإن درجة الحرارة الحرجة تعبر عن مدى قوى التجاذب بين جزيئات المادة. فدرجة الحرارة الحرجة للماء  $374^{\circ}\text{C}$  تدلّ على أن قوى

التجاذب بين جزيئات الماء المستقطبة كبيرة جداً ، بحيث أن الماء السائل يتكوّن فقط حتى قبيل الدرجة  $374^{\circ}\text{C}$  وبعد هذه الدرجة لا وجود له.

وتكون درجة الحرارة الحرجة لغاز ثنائي أكسيد الكبريت  $157^{\circ}\text{C}$  ؛ وهذا يعني أن قوى التجاذب بين جزيئات غاز  $\text{SO}_2$  أقل من قوى التجاذب بين جزيئات السائل  $\text{H}_2\text{O}$ . في حين تبلغ درجة الحرارة الحرجة لغاز الهليوم  $267^{\circ}\text{C}$  - . وهذا يعني أن قوى التجاذب بين جزيئات الهليوم -  $\text{He}$  تكون ضعيفة ، على نحو يجعل من المستحيل الحصول على الهليوم السائل في درجة حرارة أعلى من  $5.3\text{ K}$  (أي  $-267^{\circ}\text{C}$ ).

## 6. Liquefaction of Gases

## 6- تمييع الغازات

درجة الحرارة الحرجة هي أعلى درجة من درجات الحرارة يمكن فيها تحويل الغاز إلى سائل بمجرد ضغطه. وبتعبير آخر ، فهي درجة الحرارة العليا التي يتعذر عند تجاوزها إسالة الغاز مهما يبلغ ضغطه.

كان الفيزيائي الإيرلندي T. Andrews أول من أدرك أن جميع الغازات قابلة للإسالة. فقد قرر عام 1869 أن لكل غاز درجة الحرارة عليا يستحيل بعدها إسالته بالضغط في حين يمكن تحت ضغط معين وعند تلك الدرجة من الحرارة بالذات تحويل هذا الغاز إلى سائل.

تأتي أهمية تمييع (أو إسالة) الغاز في الواقع من أجل تصغير حجمه في عمليات حفظه ونقله والتعامل معه في جميع الأمور التطبيقية. ومن الملاحظ تجريبياً أن المواد التي تملك درجات حرارة حرجة مرتفعة تكون سهلة التميع. في حين يجب تبريد المواد التي درجات حرارتها الحرجة منخفضة قبل تمييعها. فلا يمكن مثلاً تمييع غاز الأوكسجين في درجة حرارة الغرفة

(25°C) وإنما يُبرّد قبل ذلك إلى درجة الحرارة 119°C - . وهكذا فإنه يُلجأ من أجل تبريد الغازات لدرجات منخفضة جداً من الحرارة إلى ضغطها ثم تركها تتمدد دافعة أمامها مكبساً ، أو تتمدد إلى منطقة ذات ضغط منخفض.

ويتمّ تميع الغازات بطريقة التبريد بإحدى طريقتين :

I - يتمدد الغاز دافعاً أمامه مكبساً ، أو

II - يتمدد الغاز من دون دفع لمكبس.

• فعندما يتمدد الغاز دافعاً أمامه مكبساً ، فإن الغاز بذلك يقوم بعمل. وتأتي الطاقة اللازمة للقيام بهذا العمل من الطاقة الحركية لجزيئات الغاز. الأمر الذي يؤدي إلى انخفاض الطاقة الحركية لجزيئات الغاز ، وهذا بدوره يؤدي إلى انخفاض درجة حرارة الغاز (قانون مكسويل) وبالتالي حدوث التبريد.

•• وعندما يتمّ تمدد الغاز من دون دفع لمكبس ، أي حدوث التمدد دونما مصاحبة لإنتاج عمل ؛ كالذي يحصل لدى انتقال الغاز المضغوط من حجرة أولى ذات ضغط إلى حجرة ثانية مخلاة وذلك عبر فتحة في الحاجز الذي يفصل بين الحجرتين. وحينئذ تقوم جزيئات الغاز المتسربة بصرف عمل للتغلب على قوى التجاذب الكائنة فيما بينها ؛ وتصرف الطاقة اللازمة لذلك من الطاقة الحركية للجزيئات ، وبذلك تنخفض درجة حرارة الغاز ، وهذا ما يُدّل عليه بوضع ميزان حرارة ملائم في مجرى الغاز المتسرب.

ملاحظة - إذا ما تابعنا تبريد الغازات المميعة في درجات حرارة أخفض فإنها تبدأ بالغليان !

وباستمرار التبريد فإنها تتجمد (أي أنها تتحول إلى الحالة الصلبة). فعلى سبيل المثال ، يغلي غاز الهيدروجين عند الدرجة 252.7°C - ، ويتميع (يُسال) في درجة الحرارة 259.2°C -.





## الفصل الثامن : النظرية الحركية الجزيئية للغازات

### Chapter-8 : Kinetic-Molecular Theory of Gases

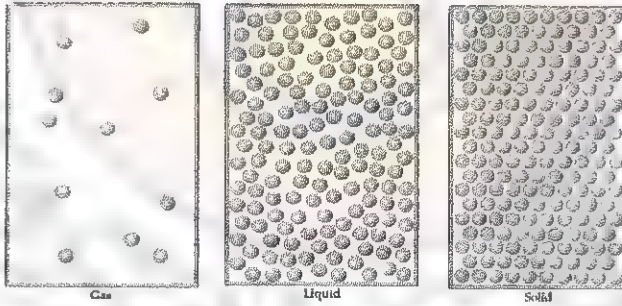
#### 1- النظرية الحركية الجزيئية للمادة Kinetic-Molecular Theory

تعدّ النظرية الحركية إحدى النظريات التي تساعدنا في فهم الخواص الفيزيائية للأجسام الصلبة والسائلة والغازية وتفسيرها. ووفقاً لهذه النظرية فإن جميع المواد تتألف من جسيمات (دقائق) -Particles لا متناهية في الصغر (صغيرة إلى حد كبير) تمثلها الجزيئات -Molecules والذرات -Atoms ؛ وتكون في حالة حركة دائمة وثابتة.

#### I- ففي حالة الجسم الصلب :

تتراص الجسيمات متقاربة لبعضها بعضاً في مشهد منتظم ومنسق انظر الشكل-1-أ.

الشكل-1- البنية الداخلية لحالات المادة.



تهتز الجسيمات (المكوّنة للحالة المادية) ذهاباً وإياباً حول مواضعها ، ولكن نادراً ما يخترق أي جسيم في المادة أمام جيرانه ليصبح على تماس بمجموعة جديدة من الجسيمات ، لأن الجسيمات مترابطة بإحكام شديد. وفي مثل هذا الترتيب المنتظم يكون الجسم الصلب متماسكاً صلباً وثابت الحجم.

## II- وفي الحالة الغازية :

تكون الجسيمات (الغازات عموماً) المكونة للغازات بعيدة من بعضها وتتحرك بسرعة كبيرة (حيث تبلغ السرعة الوسطية لجزيء الهواء في درجة حرارة الغرفة على سبيل المثال حوالي  $450 \text{ m.s}^{-1}$  ، أي أنها تزيد عن  $1600 \text{ km/h}$ ). فالدقيقة تضرب الأخرى بين الحين والآخر من دون أن تنخفض سرعة انتشار الغاز على نحو ملحوظ ولكن في معظم الوقت تكون كل دقيقة مستقلة نوعاً ما عن الدقائق الأخرى المجاورة لها. وتتطاير الدقائق لتملأ أي وعاء تكون فيه ؛ وهكذا فإن الغاز لا يملك شكلاً أو حجماً ثابتاً. وتتحرك الذرات أو الجزيئات سريعاً عبر مسافات أكبر من أحجام الذرات أو الجزيئات ذاتها ، وتنشأ تفاعلات بينية صغيرة فيما بينها ، كما يتضح من الشكل-1ج. تؤدي عملية التبريد أو الضغط (أو كليهما) إلى تحول الغازات إلى سوائل. وعندئذ تصبح الذرات أو الجزيئات أكثر قرباً فيما بينها ، بحيث يزداد تفاعلها وتأثيرها على بعضها. وبمتابعة التبريد يتحول السائل إلى صلب ؛ لتصبح الجسيمات أقرب إلى بعضها بعضاً وتُقيد (على الأغلب) كلياً إلى مواقع محددة وتترتب عندئذ بدرجة عالية من الانتظام.

## III- أما في الحالة السائلة :

تعدّ خواص الحالة السائلة الوسط بين الحالتين السابقتين الصلبة والغازية. ويمكن للنظرية الحركية الجزيئية للمادة أن تستخدم أيضاً لتفسير خواص السوائل ، كما هو موضح في الشكل-1ب.

السوائل والغازات هي موائع ، لأن الذرات والجزيئات تترتب اعتباطياً إلى حدّ ما ، ويختلف عن الأساليب المنتظمة في الأجسام الصلبة.

ولا تقتصر تلك الدقائق على مواضع محددة ، وإنما يمكن أن تتحرك الواحدة منها أمام الأخرى. ولأن هذه الدقائق متباعدة فيما بينها ، نوعاً ما ، في السوائل مما هو عليه الأمر في الأجسام الصلبة ؛ فإن الحجم يكون أكبر قليلاً. وبذلك لا تذهب أي دقيقة بعيداً جداً من دون أن تنفجر في أخرى ؛ فالدقائق في السوائل تتفاعل مع بعضها باستمرار .

## 2- أسس النظرية الجزيئية للغازات

### 2- Bases of Molecular Theory of Gases

تقوم النظرية الحركية على الملاحظات التجريبية لما يسمى بالحركة البراونية ، التي تشاهد من خلال دقائق الغبار المعلقة بالهواء. الحركة البراونية هي حركة عشوائية سريعة تقوم بها الدقائق الصغيرة المعلقة في غاز أو سائل ؛ وتزداد عنفاً واضطراباً بارتفاع درجة الحرارة.

تقوم النظرية الحركية للغازات على الأسس الأربعة التالية :

- أ - تتألف الغازات من جزيئات لا متناهية في الصغر ، وبعيدة بعضها.
- ب- لا توجد قوى تأثير متبادل بين جزيئات الغاز.
- ج- تتحرك جزيئات الغاز بحركة سريعة وعشوائية ، بافتراض عدم وجود ضياع بالطاقة الحركية.
- د- تملك الجزيئات الغازية سرعاً مختلفة وطاقات حركية مختلفة ، إلا أن طاقتها الحركية الوسطية تتناسب طردياً ودرجة حرارتها المطلقة ؛ أي :

$$E_c = (3/2) kT \quad (1)$$

تعرف العلاقة (1) بقانون مكسويل في الطاقة. وتعني أن الطاقة الحركية للجزيء المادي تتناسب ودرجة الحرارة المطلقة.

حيث :  $K$  ثابت بولتزمان ، وتساوي :  $k = 1.38 \times 10^{-23} \text{ J/K}$

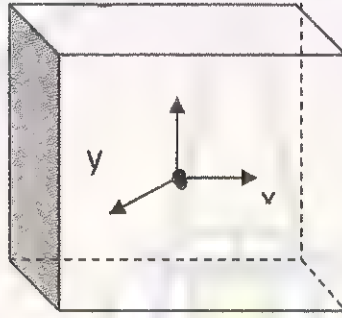
## 2-1- ضغط الغاز الكامل في النظرية الجزيئية للغازات

### 2.1- Pressure of Ideal Gas in the Molecular Theory

لنفرض أن مولاً من الغاز المثالي المدروس يتواجد في إناء على شكل مكعب طول ضلعه  $l$ . ومن المعلوم أن ضغط الغاز ينتج عن تصادم جزيئاته المتحركة عشوائياً وسريع مع جدران الإناء الذي يحوي الغاز.

وبإجراء المحاكمة المنطقية التالية الموضحة في الشكل-1؛ يمكن القول بأن :

الشكل-1- التمثيل التخطيطي لحركة الجزيء الغازي داخل الصندوق المكعب.



ضغط الغاز الكامل يتناسب طردياً مع :

I- عدد الاصطدامات الجزيئية على واحدة السطح من جدران المكعب في واحدة الزمن.

II- تغير كمية حركة كل اصطدام يقوم به جزيء من جزيئات الغاز.

وهكذا فإن :

الضغط داخل الصندوق = عدد الاصطدامات الجزيئية  $\times$  تغير حركة كل اصطدام

$$P = \alpha \cdot \beta \quad (2)$$

ولإيجاد قيمتي المقدارين  $\alpha$  و  $\beta$  نفرض أن عدد أفوكادرو  $N$  من الجزيئات الغازية الحقيقية موجودة داخل المكعب ذي الحجم  $\ell^3$ . ولتسهيل المعالجة فإننا نركز الاهتمام على جزيء واحد فقط كتلته  $m$  وسرعته الوسطية  $S$  ؛ ونقوم بتحليل حركة هذا الجزيء في الصندوق إلى ثلاث مركبات وفق محاور إحداثية ثلاثية  $(X, Y, Z)$ .

وبناءً على ما تقدم ، يمكن القول إن عدد الجزيئات المتحركة وفق كل محور من المحاور الثلاثة يساوي بشكل احتمالي إلى ثلث الأصلية الموجودة داخل المكعب ، أي  $(N/3)$ . ويقطع الجزيء المتحرك خلال اصطدامين متعاقبين لنفس الجدار مسافة قدرها  $(2\ell)$ . ولما كانت سرعة الجزيء الوسطية  $S$  بوحدة  $(\text{cm/s})$  فتكون المسافة التي يقطعها هذا الجزيء في الثانية الواحدة تساوي  $S$  بوحدة  $(\text{cm})$  أيضاً. وهكذا فإن الجزيء سيصطدم مع الجدار ذاته  $(S/2\ell)$  مرة في الثانية. وسيكون عدد الاصطدامات لجميع الجزيئات التي تتحرك وفق نفس الاتجاه (كالمحور  $X$  مثلاً) وخلال ثانية واحدة مساوياً :

$$(N/3) \cdot (S/2\ell)$$

ولما كانت مساحة سطح جدار المكعب هي  $\ell^2$  ، فإن عدد الاصطدامات على واحدة المساحة  $(1 \text{ cm}^2)$  من سطح الجدار في الثانية الواحدة يساوي :

$$(1/\ell^2) \cdot (N/3) \cdot (S/2\ell)$$

وهكذا فإن :

عدد الاصطدامات الجزيئية على واحدة السطح في واحدة الزمن يساوي :

$$\alpha = N \cdot S / 6V \quad (3)$$

ومن ناحية أخرى ، فإن تغير كمية الحركة بعد الاصطدام الواحد للجزيء مع الجدار يساوي :

$$\Delta(mS) = mS - (-mS) = 2mS$$

وبالتالي فإن :

$$\beta = 2m.S \quad (4)$$

والآن بتعويض العلاقتين (4) و (3) في العلاقة (2) نجد أن :

$$P = NmS^2/3V \quad (5)$$

حيث : N عدد الجزيئات الغازية و m كتلة الجزيء الواحد و S سرعته.

تعطي العلاقة (5) عبارة ضغط الغاز الكامل في النظرية الحركية الجزيئية.

3- معادلة الغاز الكامل من النظرية الجزيئية للغازات

### 3. Equation of Ideal Gas in the Molecular Theory of Gases

يمكن الحصول على معادلة الغازات انطلاقاً من معادلة الغازات

الكاملة على النحو التالي :

بضرب بسط ومقام العلاقة (5) بـ 2 يكون لدينا :

$$P = (2N_A/3V) . (mS^2/2) \quad (6)$$

ونعلم أن :

$$E_c = (1/2) mS^2 = (3/2) kT \quad (7)$$

وبتعويض العلاقة (7) في (6) نجد :

$$P = (2N_A/3V).(3kT/2) \quad (8)$$

ومنه :

$$P.V = N_A k.T \quad (9)$$



حيث :  $N_A$  عدد أفوكادرو ، و  $R$  ثابتة الغازات ، و  $k$  ثابت بولتزمان.  
ولكن :

$$R = N_A \cdot k \quad (10)$$

وبتعويض (10) في (9) نجد أخيراً :

$$P \cdot V = R \cdot T \quad (11)$$

وهي معادلة الغاز الكامل التي وجدناها سابقاً.

### 3.1- Rate of Ideal Gas 1-3- سرعة الغاز الكامل

انطلاقاً من تعريف الطاقة الحركية في الميكانيك :

$$E_c = (1/2) mS^2 \quad (12)$$

وبمساواة العلاقة (1) من علاقة مكسويل مع العلاقة (12) :

$$E_c = (3/2) kT = (1/2) mS^2 \quad (13)$$

نستنتج أن سرعة انتشار الغاز تعطى بالعلاقة :

$$S = (3kT/m)^{1/2} \quad (14)$$

ولدينا :

$$M = N_A \cdot m \quad (15)$$

وبتعويض كل من (15) و (6) في (14) نجد :

$$S = (3kT \cdot N_A / m \cdot N_A)^{1/2} \quad (16)$$

أو :

$$S = (3RT/M)^{1/2} \quad (17)$$

وبمقارنة العلاقة (15) بقانون غراهام ، نستنتج قيمة الثابتة  $K$  :

$$K = (3k \cdot T)^{1/2} \quad (18)$$

ونستنتج انطلاقاً من (7) أن سرعة الغاز تعطى بالعلاقة :

$$S = (3kT/m)^{1/2} \quad (12)$$

وبضرب كلا من بسط ومقام العلاقة (9) بعدد أفوكادرو  $N_A$  نجد :

$$S = (3kT.N_A/m.N_A)^{1/2} \quad (13)$$

ونعلم أن :

$$M = m.N_A \quad (14)$$

وبتعويض كل من (10) و (14) في (13) يكون لدينا :

$$S = (3RT/M)^{1/2} \quad (15)$$

تصبح العلاقة (15) من أجل درجة حرارة ثابتة على الشكل التالي :

$$S = (K / M)^{1/2} \quad (16)$$

تمثل العلاقة (16) من جديد قانون غراهام ، حيث يعطى ثابت غراهام  $K$  بالعلاقة :

$$K = (3k.T)^{1/2} \quad (17)$$

يتضح من العلاقة (17) أن ثابت غراهام لا تتعلق قيمته إلا بدرجة الحرارة.

**تطبيق-1-** يعتبر جزئ الهيدروجين أخف الغازات على الإطلاق ، احسب سرعته في الشرطين النظاميين.

**الحل :**

$$S = (3RT/M)^{1/2} \quad \text{بتطبيق العلاقة :}$$

$$S = ( 3 \times 8.314 \text{ Pa} \cdot \text{m}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times 273 \text{ K} / 2 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} )^{1/2}$$

$$S = 1845.15 \text{ m/s} = 6642.5 \text{ km/h} \quad \text{نجد :}$$

تطبيق-2- يعتبر غاز الهيدروجين أسرع الغازات انتشاراً ، احسب سرعة انتشاره في درجة الحرارة 27°C.

**الحل :**

بالتعويض في العلاقة (16) نجد :

$$S = [3 \times 8.314 \text{ Pa.m}^3 \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times (27 + 273) \text{K} / 2 \text{ g.mol}^{-1}]^{1/2}$$

$$S = [3 \times 8.314 \times 10^3 \text{ g.m.s}^{-2} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times (27 + 273) \text{K} / 2 \text{ g.mol}^{-1}]^{1/2}$$

$$S = 1934 \text{ m/s}$$

$$S = 6962.4 \text{ km/h}$$

تطبيق-3- بمقارنة نتيجتي التطبيقين السابقين : 1- ماذا تستنتج ؟

2- هل يمكننا أن نعزم النتيجة على شكل قانون (علاقة) ؟

3- اختبر صحة العلاقة التي توصلت إليها بإعادة حل التطبيق-2 .

**الحل :**

في التطبيق-1- وجدنا سرعة انتشار غاز الهيدروجين في درجة الصفر المئوي (273 K) تساوي 6642.5 km/h .

وفي التطبيق-2- أن وجدنا سرعة انتشار غاز الهيدروجين في الدرجة 27°C ، (300 K) تساوي 6962.4 km/h .

1- نستنتج أنه بارتفاع درجة الحرارة تزداد سرعة انتشار الغاز ، وهذا ما تؤكدُه

العلاقة (15) التي تعطي سرعة انتشار الغاز :  $S = (3RT/M)^{1/2}$

2- فمن أجل نفس الغاز (أي بثبات M) فإن سرعة انتشار الغاز تتناسب طرذاً مع

درجة حرارته المطلقة. وبالنسبة لذات الغاز ، فإنه يمكن أن نستنتج العلاقة التي

تعطي تابعة سرعة انتشاره إلى درجة الحرارة على النحو التالي :

$$(S_1/S_2) = (T_1/T_2)^{1/2}$$

3- نكتب العلاقة المعممة على النحو التالي :

$$S_2 = S_1 \cdot (T_2/T_1)$$

وبالتعويض نجد :

$$S_2 = 6642.5 \text{ km/h} \times (300 \text{ K}/273 \text{ K}) = 6963.2 \text{ km/h}$$

ملاحظة : الفرق الصغير في القيمتين المحسوبتين في حدود دقة طريقة الحساب المتبعة.

تطبيق-4- أوجد قيمة ثابت غراهام K في انتشار الغازات في الدرجة  $27^{\circ}\text{C}$ .  
 $(11.1 \times 10^{-10} \text{ J}^{1/2})$ .

الحل :

$$K = (3k.T)^{1/2} \quad \text{بتطبيق العلاقة (17) :}$$

$$K = (3 \times 1.38 \times 10^{-23} \text{ J.K}^{-1} \times 300 \text{ K})^{1/2} = (1.242 \times 10^{-20} \text{ J})^{1/2}$$

$$K = 1.11445 \times 10^{-10} (\text{J.mol}^{-1})^{1/2}$$

تطبيق-5- أوجد سرعة انتشار غاز الهيدروجين انطلاقاً من قانون غراهام واعتبار ثابت غراهام  $K = 1.11445 \times 10^{-10} \text{ J}^{1/2}$ .

الحل :

$$S = K/(M)^{1/2} \quad \text{بتطبيق قانون غراهام :}$$

$$S = 1.11445 \times 10^{-10} \text{ J}^{1/2} / (2 \text{ g.mol}^{-1})^{1/2}$$

$$S = 1.11445 \times 10^{-10} \times (10^3 \text{ g.m}^2.\text{s}^{-2}.\text{mol}^{-1} / 2 \text{ g.mol}^{-1})^{1/2}$$

$$S = 1.11445 \times 10^{-10} \times (500.\text{m}^2.\text{s}^{-2})^{1/2}$$

$$S = 1.11445 \times 10^{-10} \times 22.3606$$

تمرين-1- هل تزداد أو تنقص سرعة غاز الهيدروجين في كل من :

أ- الدرجة  $54^{\circ}\text{C}$  ، ب- الدرجة  $270^{\circ}\text{C}$  ، ج- الدرجة  $0\text{K}$  .

تمرين-2- احسب السرعة الوسطية لجزيء الأوكسجين في الدرجة  $27^{\circ}\text{C}$  .

تمرين-3-1- احسب السرعة الوسطية لجزيء الميثان في الدرجة  $27^{\circ}\text{C}$  بدلالة

التمرين-2 بدلالة قانون غراهام المعمم. 2- احسب قيمة ثابت غراهام K.

3- أعد الحساب مرة ثانية مباشرة باستخدام العلاقة (15).

4- أعد من جديد حساب سرعة جزيء الميثان بدلالة قانون غراهام.

#### 4- مدلولات أخرى للنظرية الجزيئية للغازات

#### 4. Other senses of the Molecular Theory of Gases

يمكن استنتاج جميع قوانين الغازات الكاملة ، التي مرت معنا سابقاً ، من جديد انطلاقاً من عبارة ضغط الغاز الكامل للنظرية الحركية للغازات.

#### 4-1- قانون بويل - ماريوط من النظرية الجزيئية

##### 4.1. Boyle – Mariot's Law from the Molecular Theory

انطلاقاً من عبارة ضغط الغاز الكامل المعطاة بالعلاقة (6) نجد أن:

$$P \cdot V = (2N_A/3) \cdot (mS^2/2) \quad (18)$$

وبملاحظة قانون مكسويل من العلاقة (1)

$$E_c = (3/2) kT = mS^2/2 \quad (19)$$

نجد أن :

$$P \cdot V = N_A \cdot k \cdot T \quad (20)$$

وبثبات درجة الحرارة نجد أن جميع مقادير الطرف الأيمن من العلاقة (20) ثابتة ، وبالتالي فإن جداءها يكون ثابتاً أيضاً ؛ أي أن :

$$P \cdot V = K_T \quad (21)$$

تعبّر العلاقة (21) من جديد عن قانون بويل-ماريوط ، (الذي استنتج تجريبياً) فقد استنتاجناه هنا نظرياً من خلال النظرية الحركية الجزيئية للغازات الكاملة.

تطبيق -6- ماذا نستنتج لدى استخراج قانون بويل - ماريوط من النظرية الحركية ؟

الجواب : نستنتج لدى استخراج قانون بويل - ماريوط انطلاقاً من النظرية الحركية أن هذه النظرية صحيحة لأننا توصلنا من خلالها إلى قانون تجريبي بالأصل.

## 4-2- قانون غاي لوساك من النظرية الجزيئية

### 4.2. Gay-lussac's Law from the Molecular Theory

مرة أخرى وانطلاقاً من عبارة ضغط الغاز الكامل المعطاة

بالعلاقة (6) نجد بتقسيم طرفي العلاقة (20) على  $P$  و  $T$  أن :

$$V/T = N_A \cdot k / P \quad (22)$$

وبثبات الضغط نجد أن جميع مقادير الطرف الأيمن من العلاقة (22) ثابتة ،

ومن ثم فإن جداءها يكون ثابتاً أيضاً ؛ أي أن :

$$V/T = K_P \quad (23)$$

تعبّر العلاقة (23) من جديد عن قانون غاي لوساك (المستنتج سابقاً تجريبياً)

فقد تم استنتاجه هنا نظرياً من خلال النظرية الجزيئية للغازات الكاملة.

وهكذا وبنفس الأسلوب يمكن يمكننا استنتاج بقية قوانين الغازات التي مرر

معنا سابقاً انطلاقاً من عبارة ضغط الغاز الكامل للنظرية الحركية للغازات.

تمرين-4- استنتج انطلاقاً من معادلة ضغط الغاز الكامل معادلة الحالة:  $(PV/T) = K$

تمرين-5- استنتج انطلاقاً من معادلة ضغط الغاز الكامل قانون دالتون في الضغوط

$$P = p_1 + p_2 + p_3 + \dots \text{ الجزئية}$$

تمرين-6- استنتج انطلاقاً من معادلة ضغط الغاز الكامل قانون غراهام في انتشار

$$\text{الغازات } S = (3RT/M)^{1/2}$$

تمرين-7- استنتج انطلاقاً من معادلة ضغط الغاز الكامل فرضية أفوكادرو.



5- الابتعاد عن السلوك الكامل للغازات-الغازات الحقيقية ومعادلة فاندرفالس

## 5. Real Gases & Van der Waals's Equation

يعود ابتعاد الغازات عن السلوك الكامل إلى عاملين رئيسيين هما :

- أ - وجود حجم فعال لجزيئات الغاز تجاه الحجم الذي تشغله.
- ب- وجود تأثيرات متبادلة بين جزيئات الغاز نتيجة التصادمات فيما بينها.

لقد تم اقتراح العشرات بل المئات من العلاقات الرياضية من قبل الباحثين على مر السنين وخصوصاً في الآونة الأخيرة ، وتصف الغازات الحقيقية ، ولكن معظمها كان تحت شروط من درجات أو ضغط أو كليهما ؛ وبعضها الآخر كانت لوصف أنواع معينة من الغازات.

وكان من أفضل العلاقات من أجل وصف الغازات الحقيقية تلك التي اقترحها العالم فاندرفالس - Van der Waals في عام 1873. حيث انطلق فاندرفالس في بناء معادلته بإدخال تعديلات (تصححين) على معادلة الغاز الكامل على النحو التالي :

$$P^* . V^* = RT \quad (24)$$

أ - الحجم المصحح هو :

$$V^* = V - b \quad (25)$$

ويخص الحجم الفعال لجزيئات الغاز تجاه الحجم الكلي الذي تشغله.

ب- الضغط المصحح هو :

$$P^* = P + (a/V^2) \quad (26)$$

ويخص التأثيرات المتبادلة بين جزيئات الغاز.

يُدعى كلٌّ من  $a$  و  $b$  الحدان المصححان للضغط والحجم على التوالي.

وبتعويض كلٍّ من (26) و (25) في (24) نجد أن :

$$(P + a/V^2)(V - b) = RT \quad (27)$$

وبتعويض قيمة  $V = v/n$  يكون :

$$(P + an^2/v^2)(v - nb) = n.RT \quad (28)$$

تدعى  $a$  و  $b$  بثابتي فاندرفالس وتتعلقان بطبيعة الغاز ، فكل غاز قيمتهما الخاصتان.

**a** - تتعلق بقوى التجاذب بين جزيئات الغاز.

**b** - تتعلق بالحجم الذاتي الذي يشغله الجزيء الغازي.

ملاحظة - يمكن بطريقة ترموديناميكية رياضية إيجاد قيمتي الثابتين انطلاقاً من القيم الحرجة ( $T_{cr}$ ,  $P_{cr}$ ,  $V_{cr}$ ) لمتحولات كلٍّ من الحرارة والضغط والحجم.

**تطبيق-1** - وجد في شروط تجريبية أن ( $10 \text{ mol}$ ) من الميثان تشغل حجماً  $\ell$  (2.05) في درجة الحرارة  $0^\circ\text{C}$  وتحت الضغط  $P_{ex} = 10.13 \text{ MPa}$ .

المطلوب احسب ضغط هذا الغاز :

أ - كغاز كامل (حسب معادلة كلايرون-مندلييف).

ب- كغاز حقيقي (حسب معادلة فاندرفالس). ج- سلوك غاز الميثان مثالي أم حقيقي

تعطى قيمتا ثابتي فاندرفالس:  $a = 15 \times 10^{-2} \text{ m}^4 \cdot \text{N} \cdot \text{mol}^{-2}$  ;  $b = 4 \times 10^{-5} \text{ m} \cdot \text{mol}^{-1}$

**الحل :**

**1** - لنجد حجم غاز الميثان حسب معادلة الغاز الكامل :

$$P_{id} = 10 \text{ mol} \times 8.314 \text{ kPa} \cdot \ell \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1} \times 273 \text{ K} / 2.05 \ell$$

$$P_{id} = 11071.8 \text{ kPa} = 11.07 \text{ MPa}$$

2- لنوجد حجم غاز الميثان حسب معادلة فاندرفالس :

$$(P + an^2/v^2)(v - nb) = n.RT$$

$$P_{re} = [n.RT/(v - n.b)] - (a.n^2/v^2) = \alpha - \beta$$

$$\alpha = [10 \text{ mol} \times 8.314 \text{ Pa.m}^3.\text{mol}^{-1}.\text{K}^{-1} \times 273 \text{ K}] / (2.05 \times 10^{-3} \text{ m}^3 - 10 \text{ mol} \times 4 \times 10^{-5} \text{ m}^3.\text{mol}^{-1})$$

$$\alpha = 13755.9 \times 10^3 \text{ Pa} = 13.76 \times 10^6 \text{ Pa} = 13.76 \text{ MPa}$$

$$\alpha = 15 \times 10^{-2} \text{ m}^4.\text{N}.\text{mol}^{-2} \times (10 \text{ mol})^2 / (2.05 \times 10^{-3} \text{ m}^3)^2$$

$$\beta = 3.57 \times 10^6 \text{ Pa} = 3.57 \text{ MPa}$$

$$P_{re} = \alpha - \beta = (13.76 - 3.57) \text{ MPa} = 10.19 \text{ MPa}$$

وهكذا فإن :

$$P_{id} = 11.07 \text{ MPa} , P_{ex} = 10.13 \text{ MPa} , P_{re} = 10.19 \text{ MPa}$$

فقيمة الضغط المحسوبة من معادلة فاندرفالس هي الأقرب إلى القيمة التجريبية والغاز حقيقي.

تطبيق-2- احسب حجم مول واحد من بخار الماء في الدرجة (500°C) وتحت الضغط (20.27 MPa) ، وذلك :

أ- حسب معادلة الغازات الكاملة. ب- حسب معادلة فاندرفالس.

الحل :

أ- انطلاقاً من معادلة الغازات الكاملة من أجل مول واحد :

$$PV = RT \rightarrow V = RT/P$$

$$V = 8.314 \times 10^3 \text{ Pa.l}.\text{mol}^{-1}.\text{K}^{-1} \times 773 \text{ K} / 20.27 \times 10^6 \text{ Pa} = 316.9 \text{ cm}^3/\text{mol}$$

ب- انطلاقاً من معادلة فاندرفالس من أجل مول واحد :  $[P + (a/V^2)].(V - b) = RT$  وهذه معادلة من الدرجة الثالثة بالنسبة لـ  $V$  وبحلها نجد المطلوب.



## الفصل التاسع : السوائل وخواصها الفيزيائية

### Chapter-9 : Liquids & Its Physical Properties

#### 1. Properties

#### 1- خصائصها

تمثل السوائل حالة وسطية بين الغازات والأجسام الصلبة. ويتضح ذلك من خواصها الآتية :

- 1- عدم قابليتها للانضغاط: وذلك لكون الفراغات بين جزيئاتها صغيرة نسبياً.
- 2- لا تملك شكلاً ثابتاً: لأن جزيئاتها لا تأخذ مواقع ثابتة لانزلاقها فوق بعض.
- 3- تحافظ على حجمها: مهما يكن شكل الوعاء الحاوي لها لأن قوى الارتباط بين جزيئاتها قوية.
- 4- تنتشر ببطء: لامتلاك جزيئات السائل طاقة حركية معتدلة تمكنها من التحرك والانزلاق.
- 5- تتبخر السوائل المعرضة للهواء: ويتم ذلك عندما تتغلب الطاقة الحركية لجزيئاتها على قوى التجاذب فيما بينها.

#### 2. Vaporization of Liquids

#### 2- تبخر السوائل

تعرف عملية التبخر (Vaporization) بأنها انتقال المادة من حالتها السائلة إلى الحالة الغازية (أي البخار - Vapour).

ملاحظة : تترافق حادثة التبخر دوماً بانخفاض درجة حرارة السائل (تبريد).  
بينما تعرف سرعة تبخر السائل  $S_v$  على أنها كمية السائل المتبخرة على الزمن اللازم لتبخرها ، أي :

$$S_v = (dm / dt) \quad (1)$$

## 2-1- العوامل المؤثرة على سرعة التبخر

### 2.1. Factors Dependeing on Speed of Vaporization

تتعلق سرعة تبخر السائل بالعوامل الأربعة التالية :

أ- درجة الحرارة - مع ارتفاع درجة الحرارة تزيد كمية السائل المتبخرة ومن ثمّ تزداد سرعة تبخر السائل. والأمثلة كثيرة منها : أن جفاف الثياب المبللة (المغسولة) يكون في الصيف أسرع منه في الشتاء. وذات الكمية من نفس السائل تتبخر في الفرن المسخن لدرجة الحرارة  $60^{\circ}\text{C}$  بشكل أسرع مما لو تركت في درجة حرارة الغرفة ولذات الوقت.

ب- مساحة سطح السائل - كلما كانت مساحة سطح السائل المعرض للهواء كبيرة ازدادت كمية السائل المتبخرة ، وبالتالي زادت سرعة تبخر السائل. ففي إناء قليل العمق وسطحه كبير تزداد كمية السائل المتبخرة أكثر من الوعاء العميق ذي السطح الصغير والذي يحوي ذات الكمية من نفس السائل تحت نفس درجة الحرارة.

ج- سرعة الرياح - تؤثر سرعة حركة الرياح إيجاباً على سرعة تبخر السوائل ؛ فبازدياد سرعة الرياح تزداد كمية السائل المتبخرة ، وبالتالي تزداد سرعة التبخر. فكمية السائل المتبخرة من وعاء أمام مروحة تكون أكبر مما لو كان ذات الوعاء في جو الغرفة من دونها.

د- طبيعة السائل المتبخر - تختلف سرعة تبخر السوائل من سائل إلى آخر نتيجة لإختلاف طبيعة الروابط بين جزيئاته. فكلما كانت الروابط بين جزيئات السائل قوية على نحو كافٍ كلما صعب التغلب عليها وكانت سرعة تبخر السائل المعني أقل (تبخره أبطأ) والعكس بالعكس.



وبزيادة أحد العوامل أو أكثر فتدعى عملية تحول السائل بالاستبخار (Evaporation).

## 2-2- ضغط بخار السائل 2.2. Vapor Pressure of Liquid

ليكن لدينا كمية من سائل في وعاء ؛ ولنتصور أنه بسبب الحركة المستمرة والدائمة لجزيئاته وارتفاع درجة الحرارة فإن هذا يؤدي إلى نشوء تصادمات أكثر تؤمن طاقة كبيرة للجزيئات السطحية ، مما يمكنها من التغلب على قوى الارتباط فيما بينها والانفلات من حالة السائل إلى حالة البخار ؛ لتسبح في الفضاء الغازي المحيط بالسائل. وعندئذ ستمارس هذه الجزيئات الغازية ضغطاً على جدران الإناء يدعى بضغط بخار السائل ، الذي يعرف على أنه الضغط الذي يبذله البخار المتوازن مع السائل.

ويتعلق ضغط بخار السائل بكل من العاملين التاليين :

■ **درجة الحرارة.** رأينا آنفاً أنه بارتفاع درجة الحرارة تزداد كمية السائل المتبخرة ، وبازدياد عدد الجزيئات المتبخرة (بشكلها الغازي) يزداد ضغط بخار السائل (تناسب طردي).

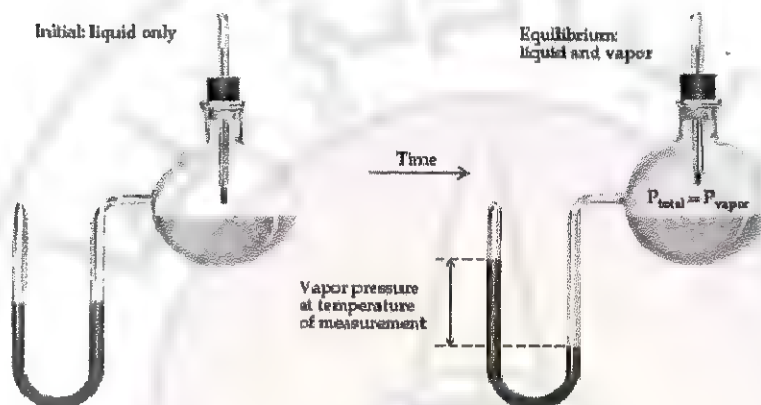
■ **طبيعة السائل.** ورأينا كذلك أنه كلما كانت قوى الارتباط بين جزيئات السائل أقوى كانت كمية السائل المتبخرة أقل ويكون عدد الجزيئات الغازية أصغر وضغط بخارها قليل (تناسب عكسي).

لدى استمرار إمداد السائل بالحرارة فإن درجة حرارته ستزيد ، و سيزداد ضغط بخاره حتى يصبح مساوياً للضغط الخارجي ؛ وعندئذ سيغلي السائل عند درجة الحرارة  $t_b$  التي تدعى بدرجة الغليان (Boiling Point) ، والتي تعرف على أنها :

درجة الحرارة التي يتساوى عندها ضغط بخار السائل مع الضغط الخارجي ،  
وإذا كان الضغط الخارجي **1 atm** دعيت بدرجة الغليان النظامية.

وتعدّ درجة الغليان أعلى درجة حرارة يصل إليها السائل تحت الضغط الجوي.

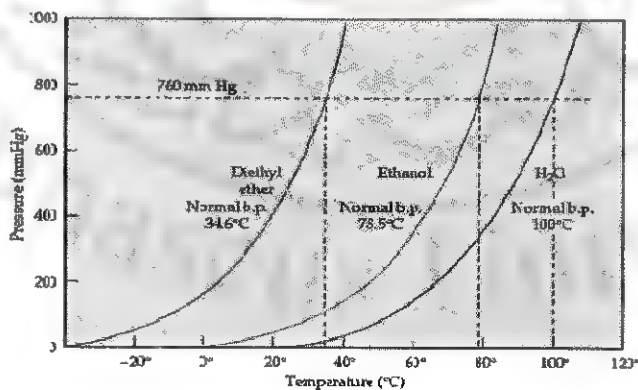
الشكل-1- قياس ضغط بخار سائل عند درجة حرارة محددة.



وإذا ما تواصل إمداد السائل بالحرارة بعد درجة غليانه فلا يحدث أي ارتفاع جديد في درجة الحرارة وإنما يتمّ تسريع عملية تبخر السائل.

وبوضّح الشكل-2- تابعة ضغط البخار في حال ثلاثة سوائل : الماء ، الإيثانول ، ثنائي إيثيل الإيثر.

الشكل-2- تابعة ضغط بخار السائل لدرجة الحرارة (درجة الغليان).



تدعى كمية الحرارة اللازمة لتبخّر كمية معينة من سائل بحرارة التبخّر.

وبذلك تعرّف حرارة التبخّر المولية ( $\lambda = \Delta H_v$ ) على أنها : كمية الحرارة اللازمة لتبخّر مول واحد من السائل.

وكذلك تعرّف حرارة التبخّر النوعية  $\Gamma$  على أنها : كمية الحرارة اللازمة لتبخّر غرام واحد من السائل.

ترتبط حرارة التبخّر المولية  $\lambda$  بحرارة التبخّر النوعية  $\Gamma$  بالعلاقة :

$$\lambda = M \cdot \Gamma \quad (2)$$

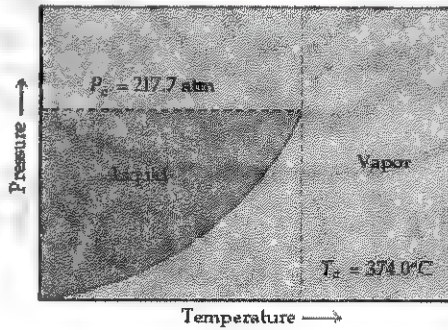
تمرين-1- ما هي حرارة التبخّر النوعية لحمض الخل إذا كانت حرارة تبخره المولية 38.7kJ/mol .

2-3- تابعة ضغط بخار السائل لدرجة الحرارة وعلاقة كلايرون - كلاوزيوس

### 2.3.Dependence of Vapor Pressure of Liquid on Temperature

تُعطى تابعة ضغط بخار سائل إلى درجة الحرارة من خلال تطبيق علاقة كلايرون - كلاوزيوس. ويوضّح الشكل-3 مخططاً لتابعة ضغط بخار الماء إلى درجة الحرارة.

الشكل-3- تابعة ضغط بخار سائل إلى درجة الحرارة.



يتحدد منحني تابعة ضغط بخار السائل إلى درجة الحرارة بنقطتين :

دنيا : تمثل النقطة الثلاثية للمادة ، وتعرف على أنها النقطة التي توجد فيها المادة في حالاتها الثلاثة.

عليا : تمثل درجة الحرارة الحرجة ، وتعرف على أنها النقطة التي لا تكون فيها المادة إلا في حالتها الغازية.

وتعطي علاقة كلايرون - كلاوزيوس التالية :

$$(dp/dT) = \lambda / T(V_g - V_l) \quad (3)$$

حيث :  $V_g$  الحجم المولي للبخار و  $V_l$  الحجم المولي للسائل.  
 $\lambda$  حرارة التبخر المولية و  $T$  درجة حرارة التبخر.

وباعتبار أن :

$$V_g \gg V_l \quad (4)$$

تؤول العلاقة (2) إلى الشكل التالي :

$$(dp/dT) = \lambda / T(V_g) \quad (5)$$

وباعتبار أن بخار السائل يسلك كغاز كامل ، فإن :

$$P.V = R.T \rightarrow V = R.T/P \quad (6)$$

وبتعويض (6) في (5) نجد :

$$(dp/dT) = \lambda / T(R.T/P) \quad (7)$$

أو :

$$(dp/p) = \lambda. dT / T^2 \quad (8)$$

وبمكاملة العلاقة التفاضلية (8) بين الوضعين 1 و 2 يكون لدينا :

$$\ln P_2/P_1 = (\lambda/R) \cdot [(T_2 - T_1) / T_2 \cdot T_1] \quad (9)$$

أو بالشكل :

$$\log P_2/P_1 = (\lambda/2.303R) \cdot [(T_2 - T_1) / T_2 \cdot T_1] \quad (10)$$

وعندما نكامل العلاقة (7) بشكل غير محدود نحصل على علاقة أوغست-

August الخطية التالية :

$$\ln P = - (\lambda/R) \cdot T^{-1} + \Delta \quad (11)$$

أو :

$$\log P = - (\lambda/2.303R) \cdot T^{-1} + \theta \quad (12)$$

يتبين لنا من المعادلتين (11) و (12) أن كلاهما ذو شكل خطي ، ويعطي تمثيلهما البياني مستقيم ميله في المعادلة (11) سالب ويساوي  $(\lambda/R)$  وقاطعه مع محور العينات  $\Delta$ . ومن أجل المعادلة (12) يكون ميل المستقيم أيضاً سالباً ويساوي  $(\lambda/2.303R)$  وقاطعه مع محور العينات  $\theta$ .

**تطبيق-1** - يكون ضغط بخار الزئبق 9.9kPa في الدرجة 250°C و 32.9kPa في الدرجة 300°C والمطلوب : 1- ما هي حرارة تبخره المولية والنوعية ؟  
2- كم يكون ضغط بخاره في الدرجة 270°C ؟

**الحل :**

1- بتطبيق المعادلة (9) التي نكتبها على النحو :

$$\lambda = \ln(P_2/P_1) \cdot [R T_2 \cdot T_1 / (T_2 - T_1)]$$

$$\lambda = \ln(32.9/9.9) \times 8.314 \times 573K \times 523K / (573K - 523K) = 59843.5 \text{ J/mol}$$

$$\lambda = 59843.5 \text{ J/mol} = 59.8 \text{ kJ/mol} \quad \text{: حرارة تبخر الزئبق المولية هي}$$

ويمكن حساب حرارة التبخر النوعية بتطبيق العلاقة (2) بشكلها :  $\Gamma = \lambda / M$

$$\Gamma = 59843.5 \text{ J.mol}^{-1} / 200.6 \text{ g.mol}^{-1} = 298.3 \text{ J.g}^{-1}$$

2- من أجل حساب ضغط بخاره في الدرجة  $270^{\circ}\text{C}$  نطبق المعادلة (23) على النحو :

$$\ln P_2 = \ln P_1 + \lambda (T_2 - T_1) / R \cdot T_2 \cdot T_1$$

$$\ln P_2 = \ln 32.9 \text{ kPa} + 59843.5 \text{ J.mol}^{-1} (573 - 543) / 8.314 \times 573 \times 543$$

$$\ln P_2 = 3.493 + 0.694 = 4.187 \rightarrow P_2 = 65.8 \text{ kPa}$$

تمرين-1- يبلغ ضغط بخار الماء 4.6 Torr في درجة الحرارة  $0^{\circ}\text{C}$  ، وفي الدرجة  $100^{\circ}\text{C}$  يبلغ 760 Torr . والمطلوب احسب :

1- كلاً من حرارتي التبخر المولية والنوعية للماء.

2- ضغط بخار الماء في درجة الحرارة  $50^{\circ}\text{C}$  .

يوضح الجدول-1 أهم الخواص الاستثنائية للماء ؛ الذي يتميز في سلوكه عن غيره من السوائل ، بكثير من الخواص التي تلفت الانتباه والجديرة بالاهتمام.

الجدول-1- أهم الخواص الإستثنائية للماء - Extraordinary Properties of Water.

الخاصة للماء	مقارنة بمواد أخرى	الأهمية الفيزيائية البيولوجية
الحرارة النوعية (4.18 J/g.K)	الأعلى لجميع السوائل والمواد ماعدا $\text{NH}_3$	يمنع تغيرات الحرارة السريعة ، يقود للحفاظ على حرارة الجسم
حرارة الانصهار = (333 J/g)	الأعلى ماعدا $\text{NH}_3$	الأثر الحراري عند نقطة التجمد نتيجة امتصاص أو انطلاق الحرارة
حرارة التبخر = (2250 J/g)	الأعلى لدى جميع المواد	هام من أجل حرارة الماء المنتقلة في الجو
التوتر السطحي ( $7.2 \times 10^{-9} \text{ N/m}$ )	الأعلى لجميع السوائل	مهم بالخلايا الحية ، يضبط ظواهر سطحية معينة وسلوك تشكل القطرات
اللزوجة = ( $10^{-3} \text{ N.s/m}^2$ )	أقل من معظم السوائل	يتدفق بسرعة حتى تساوي الضغط
الناقلية للحرارة	الأعلى لجميع السوائل	انتقال الحرارة كبير جداً بحركة الماء
ثابت العزل ( 80 ) عند $20^{\circ}\text{C}$	الأعلى لجميع السوائل ماعدا $\text{H}_2\text{O}_2$ , $\text{HCN}$	قابل على إبقاء الأيونات منفصلة في المحلول

ومن الجدير ذكره أن درجة الحرارة ( $+4^{\circ}\text{C}$ ) للماء تعتبر إحدى القيم الفيزيائية الفريدة والمميزة للماء ، وتدعى بشذوذ الماء - Water Abnormality.



يشدّ الماء في السلوك المألوف لجميع المواد من ناحية خاصة التمدد والتقلص. فعلى سبيل المثال ، عندما يُبرّد الماء بالتدريج من درجة الحرارة العادية ( $25^{\circ}\text{C}$ ) فإنه يتقلص باستمرار حتى الدرجة ( $+4^{\circ}\text{C}$ ). ولكن إذا ما تابعنا التبريد حتى الدرجة ( $0^{\circ}\text{C}$ ) فإن الماء يتمدد في هذا المجال ؛ أي في المجال  $[0^{\circ}\text{C} , +4^{\circ}\text{C}]$  عوضاً من أن يتقلص.

لذلك فإن العبوات التي تحتوي على المحاليل المائية ؛ ويلجأ إلى تبريدها (كالمرطبات) ، لا تملأ كلياً وإنما تملأ جزئياً ، حتى لا تنفجر لدى تجمدها في أثناء عملية التبريد. وهكذا نستنتج أن أصغر حجم للماء يكون في الدرجة ( $+4^{\circ}\text{C}$ ) ، وليس عند نقطة تجمده ( $0^{\circ}\text{C}$ )!

#### 4- الخواص الفيزيائية للسوائل

### 4. Physical Properties of Liquids

من المفيد معرفة ودراسة بعض الخواص الفيزيائية التي تتمتع بها السوائل ، نذكر من أهمها الكثافة Density واللزوجة Viscosity والتوتر السطحي Surface Tension. وسنتطرق بالنسبة لكل منها إلى مفهومها الفيزيائي وتعريفها المعنوي والرياضي ، ومن ثمّ تأثير درجة الحرارة عليها ؛ بالإضافة إلى طريقة تعيينها.

#### 4.1. Density

#### 4-1- الكثافة

##### 4.1.1. Concept of Density

##### 4-1-1- مفهوم الكثافة

تعرف الكثافة عموماً على أنها كتلة واحدة الحجم ، عند درجة ثابتة من الحرارة ، أي :

$$d = m / v \quad (13)$$

وتعطى واحدة قياس الكثافة عادة بـ  $(g/cm^3)$  أو بـ  $(g/l)$  ، وفي جملة الوحدات الدولية بـ  $(kg/m^3)$ . وتكون كثافة السوائل (والمحاليل السائلة) أكبر بكثير (آلاف المرات) من كثافة الغازات ؛ لكنها أصغر (عموماً) من كثافة الأجسام الصلبة.

وتكون كثافة الماء الصرف  $1 g/cm^3$  عند الدرجة  $+4^\circ C$ . وهذا يعني من جهة أولى أن  $1 cm^3$  من الماء يزن  $1 g$  ومن جهة ثانية فإن  $1 g$  من الماء يشغل حجماً قدره  $1 cm^3$  وهكذا في حال الماء فإن الرقم المشير إلى حجمه يشير في نفس الوقت لوزنه وبالعكس.

#### 4-1-2-4-2- تابعية الكثافة إلى درجة الحرارة

##### 4.1.2- Dependence of Temperature on Density

تتخفض الكثافة عموماً بارتفاع درجة الحرارة ، لأنه بازدياد درجة حرارة الجسم يتمدد يزداد حجمه الأمر الذي يؤدي إلى كبر المقام في عبارة الكسر المعرف للكثافة ، ومن ثم تتخفض قيمته.

تعطى تابعية كثافة السوائل إلى درجة الحرارة من خلال علاقة مندليف الآتية:

$$d_t = d_o(1 - k.t) \quad (14)$$

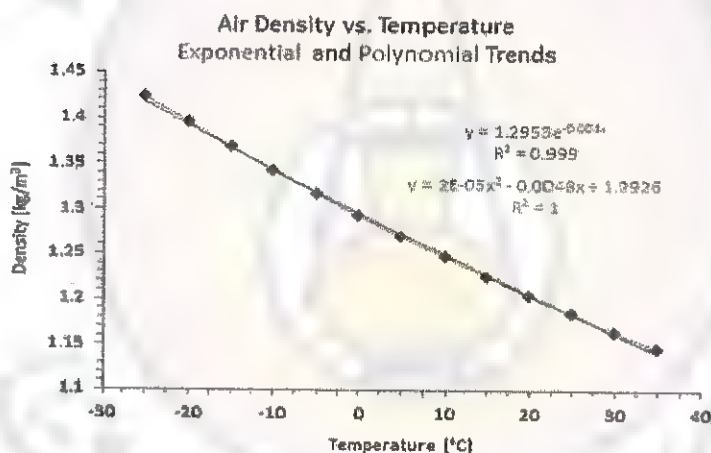
حيث :  $d_t$  هي كثافة السائل في الدرجة المئوية  $t$  ، و  $d_o$  هي كثافة السائل في الدرجة المئوية  $0^\circ C$  ؛ و  $k$  معامل التمدد الحجمي للسائل.

ويمكن تعميم العلاقة (15) من أجل درجتين مختلفتين من الحرارة  $t_1$  و  $t_2$ :

$$[d_1 / (1 - k.t_1)] = [d_2 / (1 - k.t_2)] \quad (15)$$

يتضح لنا من الجدول-3 أن كثافة الجسم تنخفض بارتفاع درجة حرارته.  
الجدول-3- تابعة كثافة بعض السوائل إلى درجة الحرارة (بوحدة  $\text{g/cm}^3$ ).

المسائل / درجة الحرارة	0°C	20°C	100°C
الماء	0.99987	0.99823	0.95838
الكحول الإيثيلي	0.80625	0.78940	0.71570
البنزن	0.90006	0.87900	0.79270
رباعي كلور الكربون	1.63255	1.59390	1.43430
الزئبق	13.5955	13.5461	13.3516



- ملاحظة-1 - يقوم تعريف الكثافة أعلاه على مفهوم الكثافة المطلقة أو الكتلة الحجمية والتي تملك واحدة محددة بحسب واحدتي قياس كل من الكتلة والحجم.
- ملاحظة-2 - يرتبط الوزن النوعي Specific Gravity بمفهوم الكثافة النسبية والتي تعرف على أنها وزن حجم محدد من الجسم (المادة) على وزن نفس الحجم من مادة مرجعية (الماء في حال السوائل والمواد والهيدروجين أو

الهواء في حال الغازات). ولا تملك الكثافة النسبية أية واحدة قياس.

ملاحظة-3 إن واحدتي قياس الكثافة المطلقة : g/l و kg/m<sup>3</sup> متكافئتان.

ملاحظة-4 يملك الماء أكبر قيمة لكثافته في الدرجة (+4°C = 277 K).

تطبيق-1 احسب ، مستعيناً بالجدول-3 ، كلاً من :

1- معامل التمدد الحجمي للماء k .

2- كثافة الماء في الدرجة 25°C .

الحل :

1- بتطبيق العلاقة (15) على الشكل الآتي :  $k = (d_0 - d_1)/t \cdot d_0$

نجد :  $k = (0.99987 - 0.99823)/20 \times 0.99987 = 8.2 \times 10^{-5}$

2- بتطبيق العلاقة (15) على الشكل الآتي :  $d_2 = d_1 \cdot (1 - k \cdot t_2)/(1 - k \cdot t_1)$

$d_2 = 0.99823(1 - 25 \times 8.2 \times 10^{-5})/(1 - 20 \times 8.2 \times 10^{-5}) = 0.99482 \text{ g/cm}^3$

#### 4.1.3 - Determining of Density 3-1-4- تعيين الكثافة

I- في حال الأجسام الصلبة :

تتعين كثافة الاجسام الصلبة عموماً من خلال معرفة كل من كتلتها وحجمها.

فإذا ما كان شكل الجسم الصلب نظامياً (يملك شكلاً هندسياً معلوماً) فيمكن حسابه رياضياً من معرفة أبعاده. وبتقسيم الكتلة على الحجم نحصل على الكثافة المطلوبة.

أما إذا كان حجم الجسم الصلب غير نظامي فيلجأ من أجل تحديد حجمه إلى طريقة إزاحة الماء. حيث يوضع الجسم الصلب في أنبوب مدرّج مملوء جزئياً بالماء ، فيرتفع مستوى سطح السائل والزيادة في الحجم تمثل حجم الجسم الصلب. أو يوضع الجسم الصلب في وعاء مملوء كلياً بالماء ، فيزيح الجسم

المغموس جزءً من الماء بمقدار حجمه. ثم يجمع الماء المزاح ويحدد حجمه في مقياس مدرّج بدقة.

## II- في حال السوائل والغازات والمحاليل السائلة :

يتم تحديد كثافة السوائل والمحاليل السائلة باستخدام دورق الكثافة المسمى بـ Pycnometer. حيث يوزن البكنومتر الجاف مع سدّاته بدقة ، ثم يملأ بالسائل (أو المحلول السائل) حتى نهايته ويغلق بسدّاته وتجفف الجدران الخارجية بحرص وعناية ؛ ثم تعاد عملية الوزن للبكنومتر المملوء. وبأخذ الفرق بين الوزنتين نحصل على وزن السائل أو المحلول السائل. ونقسم هذا الوزن على حجم البكنومتر المسجل عليه فنحصل أخيراً على الكثافة.

### 4.2. Viscosity

### 2-4- اللزوجة

#### 4.2.1- Concept of Viscosity

#### 1-2-4- مفهوم اللزوجة

تنشأ لزوجة السوائل كظاهرة مرافقة لإنسكابها. ويمكن توضيح مفهوم اللزوجة بالتصوّر الآتي :

لدى انسكاب السائل ، فإن طبقات أو شرائح سائلة تنزاح (أوتتزلق) متوازية فيما بينها ومحدثة بذلك احتكاكاً داخلياً يمثل اللزوجة.

وتعرّف اللزوجة من خلال معامل التناسب  $\eta$  في علاقة نيوتن التالية :

$$F = \eta \cdot S \cdot (dv/dx) \quad (16)$$

حيث :  $F$  هي القوة المؤثرة ناظماً بين طبقتين متوازيتين ومنزاحتين بنفس الإتجاه  $dx$  وبسطح تماس  $S$  وبسرعة  $dv$ .

ومن أجل واحدة السطوح وتدرّج واحد للسرعة ، فإن قيمة القوة  $F$  تساوي معامل التناسب  $\eta$  (اللزوجة). من العلاقة (16) نستنتج أن اللزوجة تعطى بالعلاقة :

$$\eta = (F/S).(dx/dv) \quad (17)$$

وتعطى قيمة اللزوجة الحركية  $\eta$  عادة بوحدة البواز - Poise و يرمز لها اختصاراً بـ  $1P$  والتي تساوي :

$$1P = 10^{-1} (N/m^2).(m/m.s^{-1}) = 10^{-1} (kg.m.s^{-2}/m^2).(m/m.s^{-1})$$

$$1P = 10^{-1} Pa.s = 10^{-1} kg.m^{-1}.s^{-1} = g.cm^{-1}.s^{-1} \quad (18)$$

تستخدم عادة واحدة السنّي بواز كوحدة شائعة للزوجة فبضرب المساواة (19) بـ  $10^{-2}$

$$1 \times 10^{-2} P = 10^{-1} \times 10^{-2} Pa.s = 10^{-1} \times 10^{-2} kg.m^{-1}.s^{-1} = 1 \times 10^{-2} g.cm^{-1}.s^{-1}$$

$$1cP = mPa.s = g.m^{-1}.s^{-1} = cg.cm^{-1}.s^{-1} \quad (19)$$

تسمى القوة المؤثرة عمودياً  $F$  على السطح  $S$  بالتوتر الدافع  $\tau$  :

$$\tau = F/S \quad (20)$$

وبذلك تعرف اللزوجة الحركية  $\eta$  على أنها تساوي جداء التوتر الدافع  $\tau$  بمقلوب تدرّج السرعة ، أي :

$$\eta = \tau.(dx/dv) \quad (21)$$

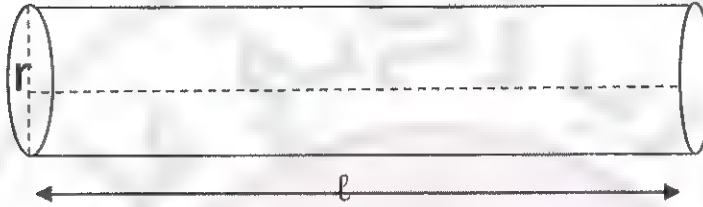
ويدعى مقلوب اللزوجة الحركية  $(1/\eta)$  بالسيولة (أو الميوعة)  $\phi$  ، أي :

$$\phi = 1/\eta \quad (22)$$



لقد اشتق العالم بوايزولية - Poiseuille علاقة تعطي قيمة اللزوجة  $\eta$  الحركية بتابعة كل من حجم السائل  $v$  الذي يتدفق على طول أنبوبة طولها  $\ell$  ونصف قطرها  $r$  وبتدرج للضغط  $(\Delta p = p/x)$  خلال الزمن  $t$  مبينة بالشكل-3.

الشكل-3- اللزوجة الحركية بحسب بوايزولية.



تعطي اللزوجة الحركية بحسب بوايزولية وفق العلاقة التالية :

$$\eta = \pi \cdot r^2 \cdot \Delta p \cdot t / 8v \cdot \ell \quad (23)$$

اعتبر بوايزولية أن السائل يتدفق في الأنبوبة بطبقات اسطوانية متحدة المركز .  
 ويعطي الجدول-4 التالي قيم اللزوجة لبعض أهم السوائل المعروفة.  
 الجدول-4- لزوجة بعض السوائل الشائعة ، في الدرجة  $20^\circ\text{C}$  (بوحدة cP).

السائل	الإيثير	الأسيتون	الميتانول	البنزن	$\text{CCl}_4$	الماء	الإيثانول	الأنيلين	الجليكول
لزوجته	0.233	0.322	0.539	0.647	0.968	1.009	1.200	4.400	10.690
السائل	الفينول	$\text{H}_2\text{SO}_4$	الزيتون	الزئبق	الخروج	غليسرين	العسل	القطران	صرايين
لزوجته	11.600	21.600	100.00	150.00	$1 \times 10^3$	$1.5 \times 10^3$	$1 \times 10^4$	$1 \times 10^5$	$5 \times 10^5$

تطبيق-3- أوجد لزوجة سائل حجمه  $50 \text{ cm}^3$  يتدفق على في أنبوبة طولها  $75 \text{ cm}$  ونصف قطرها  $2 \text{ cm}$  بتدرج للضغط قدره  $2 \text{ kPa/m}$  خلال الزمن  $10 \text{ s}$ .

الحل :

بتطبيق العلاقة (23) :

$$\eta = \pi \cdot r^2 \cdot \Delta p \cdot t / 8 v \cdot \ell$$

$$\eta = (22/7) \times (0.02\text{m})^2 \times 10\text{ s} \times 2\text{ kPa} \cdot \text{m}^{-1} / 8 \times 50 \times 10^{-6}\text{ m}^3 \times 0.75\text{ m}$$

$$\eta = 0.0838095 \times 10^5\text{ Pa} \cdot \text{s} = 83.80\text{ mPa} \cdot \text{s} = 83.80\text{ cP}$$

تمرين-2- احسب زمن تدفق سائل لزوجته 100 cP حجمه 100 cm<sup>3</sup> في أنبوبة طولها 100 cm وقطرها 3 cm بتدرج للضغط قدره 2 kPa/m.

#### 4-2-2- تأثير درجة الحرارة على اللزوجة

#### 4.2.2 – Effect of Temperature on Viscosity

تعطى تابعة لزوجة السوائل إلى درجة الحرارة بالعلاقة التالية :

$$\ln \eta = (A/T) + \ln B \quad (24)$$

حيث : A و B ثابتان يتعلقان بنوع السائل.

وبأخذ عكس اللغاريتم للعلاقة (25) نكتبها بشكلٍ أسي على النحو التالي :

$$\ln \eta - \ln B = A/T$$

ومنه :

$$\ln(\eta/B) = A/T \quad (25)$$

وبالتالي فإن :

$$B/\eta = e^{-(A/T)} \quad (26)$$

أو :

$$1/\eta = (1/B) \cdot e^{-(A/T)} \quad (27)$$

وباعتبار أن :

$$C = 1/B \quad (28)$$

و

$$A = E/R \quad (29)$$

وبتعويض كلٍ من (21) و (27) و (28) في (26) نجد

$$\varphi = C. e^{-E/RT} \quad (30)$$

تدل E على الطاقة الدنيا اللازمة للتغلب على القوى الجزيئية التي تثبط (تعيق) انزياح الطبقات المتوازية لدى انسياب (أو انسكاب) السائل.

ويمثل العامل  $e^{E/RT}$  ، الذي يدعى بمعامل بولتزمان، مساهمة الجزيئات التي تجاوزت طاقتها القيمة E. ويُعزى ازدياد سيولة السائل ، أو تناقص لزوجته إلى ازدياد هذا العامل مع ارتفاع درجة الحرارة.

إن ارتفاع درجة الحرارة بمقدار درجة واحدة (1 K) يتسبب بتناقص لزوجة السائل بمقدار 2% تقريباً.

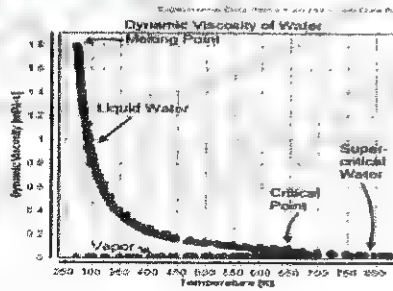
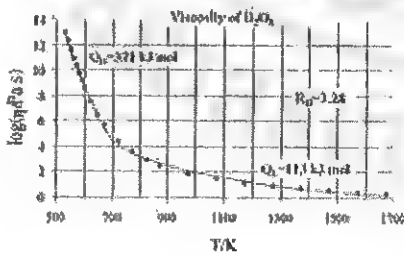
(وبرفع الضغط تزداد اللزوجة ، وتكون الزيادة لدى الضغوط المرتفعة أكبر منها في الضغوط المنخفضة).

ويعطي الجدول 5- تغير لزوجة كلٍ من الماء والبنزن مع درجة الحرارة.

الجدول 5- تابعة اللزوجة إلى درجة الحرارة ، مقاسة بوحدة cP.

100°C	80°C	60°C	40°C	20°C	0°C	
0.284	0.356	0.469	0.657	1.009	1.793	الماء
0.262	0.314	0.386	0.489	0.647	0.906	البنزن

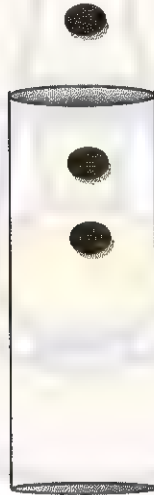
يُعطى التمثيل البياني للغارتم اللزوجة بتابعيتها لدرجة الحرارة كالتالي:



#### 4-2-3 - Determining of Viscosity      3-2-4- تعيين اللزوجة

تتأثر حركة الجسيمات الصلبة في السوائل بلزوجة السائل أيضاً ، وتؤثر على القوة الثابتة. فلا تحقق هذه الجسيمات في الوسط اللزج حركة متسارعة بانتظام كما في السقوط الحر ؛ وإنما تأخذ بعد زمن معين سرعة ثابتة ، تصبح عندها القوة المؤثرة على الجسم مساوية لمقاومة الوسط. وبناء على ذلك فقد اشتق العالم ستوكس - Stokes علاقته المهمة في حال سقوط كرية صغيرة ذات نصف قطر . فإذا ما تركت كرية تسقط شاقولياً باتجاه الأسفل في وعاء مملوء بسائل، كما يوضح الشكل-4 الآتي.

الشكل-4- اللزوجة الساكنة بحسب ستوكس.



وتعطى قوة مقاومة الوسط  $F$  بالعلاقة الآتية :

$$F = 6\pi \cdot \eta \cdot r \cdot v \quad (31)$$

حيث :  $v$  سرعة الكرية ذات نصف القطر  $r$  في الوسط السائل ذي اللزوجة  $\eta$ .

وتخضع الكرية لقوة الثقالة  $F'$  التالية :

$$F' = m'. g \quad (32)$$

حيث :  $m'$  هي الكتلة المخفضة التي تعطى من خلال حجم الكرة  $(4/3)\pi.r^3$   
الفرق بين كثافتى الكرة  $d_2$  والسائل  $d_1$  بالعلاقة :

$$m' = (4/3)\pi r^3 . (d_2 - d_1) \quad (33)$$

وبتعويض (33) في (32) يكون :

$$F' = (4/3)\pi r^3 . (d_2 - d_1).g \quad (34)$$

وبالمساواة بين (34) و (31) نجد أن :

$$\eta = (2gr^2 / 9v) . (d_2 - d_1) \quad (35)$$

تعطي العلاقة (35) لزوجة السائل بطريقة الكرة الساقطة فيه.

**تطبيق-4-** أوجد لزوجة سائل ، تتحرك فيه كرية نصف قطرها 2 mm بسرعة قدرها  $25 \text{ mm.s}^{-1}$  ؛ علماً بأن كثافتى الكرة والسائل هما على التوالي :  $4.75 \text{ g.cm}^{-3}$  و  $0.75 \text{ g.cm}^{-3}$ .

**الحل :**

بالتعويض المباشر في العلاقة (35) :

$$\eta = (2gr^2 / 9v) . (d_2 - d_1)$$

$$\eta = [2 \times 10 \times 10^2 \text{ cm.s}^{-2} \times (2 \times 10^{-1} \text{ cm})^2 / 9 \times 25 \times 10^{-1} \text{ cm.s}^{-1}] (4.75 - 0.75) \text{ g.cm}^{-3}$$

$$\eta = 1.42 \text{ g.cm}^{-1} . \text{s}^{-1} = 142 \times 10^{-2} \text{ g.cm}^{-1} . \text{s}^{-1} = 142 \text{ c g.cm}^{-1} . \text{s}^{-1} = 142 \text{ cP}$$

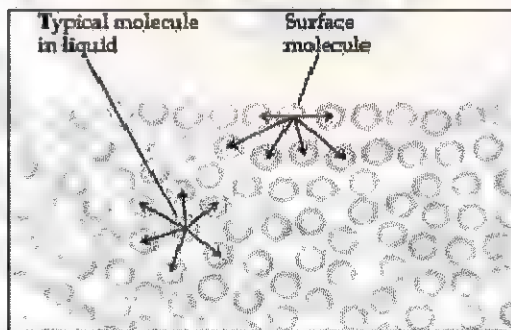
### 4.3. Surface Tension

### 4-3- التوتر السطحي

#### 4.3.1. Concept Surface Tension 4-3-1- مفهوم التوتر السطحي

من الصفات المميزة للسوائل خاصة التوتر السطحي ، وتتعلق هذه الخاصية بالقوى الفاعلة بين جزيئات السائل. فإذا تفحصنا قوى التجاذب المؤثرة على جزيء من جزيئات السائل والتي تسببها الجزيئات الأخرى المجاورة له ، فسنجد (وبصورة مشابهة كما في حال الغازات) أن وضع الجزيء في داخل السائل يختلف عن وضعه على السطح. في حين يخضع الجزيء داخل السائل لتأثير قوى متساوية من جميع الجهات ، مما يجعل محصلتها معدومة. فإن الأمر لا يكون كذلك في حال الجزيئات السطحية ؛ حيث لا تتعدم محصلة القوى المؤثرة عليه نتيجة تأثير الجزيئات المجاورة له. وتكون المحصلة قوة شدّ نحو داخل السائل تؤدي إلى إنضغاط سطحه نحو الداخل ، أي تؤدي إلى تقعره عموماً. وبذلك فإن هذه القوة المحصلة تعمل على أن يكون عدد الجزيئات في سطح السائل أصغرياً الأمر الذي يؤدي إلى تصغير سطح السائل ، كما يبيّن الشكل-5.

الشكل-5- تفسير ظاهرة التوتر السطحي.



يكون سطح كمية محددة من سائل في حجم معين أصغرياً عندما يأخذ السائل



شكلاً كروياً. وبالفعل فإن السائل يسعى لأن يأخذ شكلاً كروياً ، وذلك حتى يقلل من تأثير قوى الثقالة أو أية تأثيرات خارجية أو داخلية عليه. لذلك تكون قطرات الزئبق والسوائل المرذودة - المبخوخة) الناعمة على شكل حبيبات كروية دوماً. في حين تكون الكميات السائلة الكبيرة سطوحاً أفقية ملساء بسبب قوى الثقالة.

كما يلاحظ أنه إذا وضعت كمية من سائل في وسط سائل آخر لا يمتزج معه ولا يملك نفس الكثافة ، فإن السائل الموضوع يأخذ شكلاً كروياً نتيجة ظاهرة التوتر السطحي التي تتسبب دوماً في نقصان سطح السائل ، وكلما تناقصت كمية السائل الموضوعة توضح الشكل الكروي أكثر. لأن تقليل الكمية (الكتلة) يؤدي إلى تصغير أبعاد الكرة ومن ثم تصغير حجمها ؛ ولأن حجم الكرة يتناسب والدرجة الثالثة لنصف قطرها فإن حجمها يتناقص بأسرع مما يتناقصه سطحها المتناسب مع الدرجة الثانية لنصف قطرها. لذلك فإن نقاط السائل تأخذ شكلاً كروياً سواء وجدت في وسط سائل أو غاز كقطيرات المطر أو الضباب.

وبناءً على ما تقدم فإن التوتر السطحي يعرف بإحدى الطريقتين التاليتين :

I- التوتر السطحي هو القوة المؤثرة ناظماً على طول سطح السائل ، أي :

$$\gamma = F/\ell \quad (36)$$

وتعطى واحدته في الجملة الدولية بـ  $\text{mN/m}$  أو  $\text{dyn/cm}$ .

II- هو العمل اللازم لتكبير واحدة سطح السائل بمقدار واحدة السطوح :

$$\gamma = W/S \quad (37)$$

وتعطى واحدته في الجملة الدولية بـ  $\text{mJ/m}^2$  أو  $\text{erg/cm}^2$ .

وطالما أن التعريفين السابقين للتوتر السطحي متكافئان ، فالواحدتان لكل منهما يجب أن تكونا متكافئتين أيضاً. ويوضح الجدول-5 الآتي قيم التوتر السطحي لبعض أهم السوائل التي نصادفها عملياً.

الجدول-5- قيم التوتر السطحي لبعض السوائل في الدرجة 20°C وبوحدة dyn/cm.

السائل	الإيثير	نظامي الهكسان	الإيثانول	الميتانول	حمض الخل	الأسيتون	حلقي الهكسان	CCl <sub>4</sub>	كلوروفورم
التوتر السطحي	16.6	18.4	22.3	22.9	23.5	23.7	25.1	26.9	27.1
السائل	كلور البنزين	تولوين	البنزين	CS <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> S	نثرو البنزين	أنيلين	الماء	الزئبق
التوتر السطحي	27.2	28.4	28.9	32.4	33.5	41.8	42.9	72.8	471

#### 4-3-2-2-3-4- تابعة التوتر السطحي لدرجة الحرارة

#### 4.3.2- Effect of Temperature on Surface Tension

يتمدد السائل لدى ارتفاع درجة الحرارة ، مما يؤدي إلى إضعاف قوى التجاذب المتبادلة بين جزيئاته الداخلية منها أم السطحية ؛ وبذلك ينخفض التوتر السطحي للسائل نتيجة ارتفاع درجة حرارته.

وتبين العلاقة (38) التالية التابعة الخطية للتوتر السطحي للسوائل إلى درجة الحرارة ، والتي تسمى بعلاقة أوتفوس - Eoetvoes :

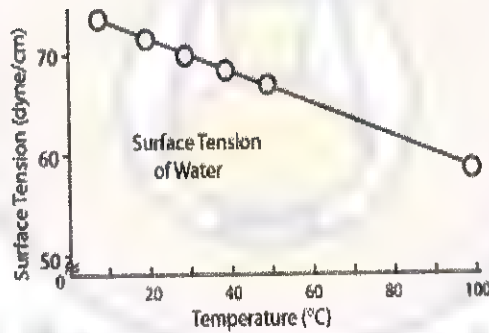
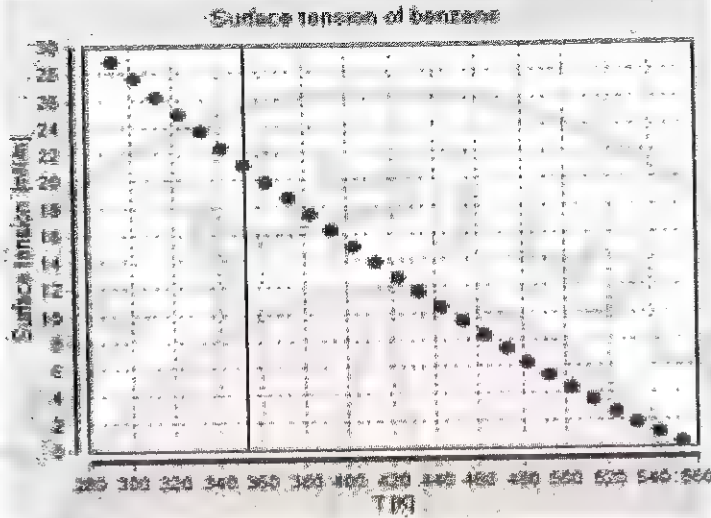
$$\gamma = K_{\gamma} \cdot [(T_{cr} - 6) - T] \quad (38)$$

حيث :  $K_{\gamma}$  ثابت من أجل الكثير من السوائل ، ويساوي 0.21 erg/K.cm<sup>2</sup>

و  $T_{cr}$  درجة الحرارة الحرجة للسائل المعطى.

ويوضح الشكل-6 التمثيل البياني لتابعة التوتر السطحي إلى درجة الحرارة.

الشكل-6- تابعة التوتر السطحي إلى درجة الحرارة.



وكما يُستنتج من التمثيل البياني في الشكل-6 ، فإن العلاقة (39) تكون صحيحة فقط حتى جوار درجة الحرارة الحرجة للسائل. لأنه عند درجة الحرارة الحرجة تصبح قيمة التوتر السطحي للسائل صفراً. وهذا شيء منطقي لأنه اعتباراً من نقطة الحرارة الحرجة لا يعود للسائل أي وجود ، وهذا ما أثبتته مندليف عام 1860.

#### 4-3-3-3- تعيين التوتر السطحي

##### 4.3.3. Determining of Surface Tension

لا توجد طريقة مباشرة لقياس التوتر السطحي ، وإنما يقاس على

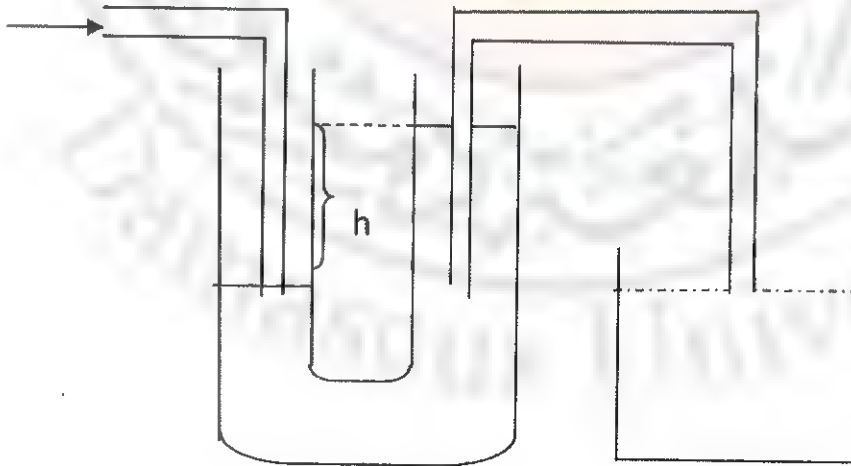
نحو غير مباشر بإحدى الطرق التالية :

- I- تعيين ارتفاع السائل في أنبوب شعري.
  - II- تعيين وزن قطرة سائل لدى انسكابها البطنيء من نهاية أنبوب شعري.
  - III- تعيين الضغط الأعظمي (الخارجي) لفقاعات غاز أثناء مرورها بسائل.
- وسنختصر دراستنا على الطريقة الأخيرة.

طريقة تعيين الضغط الأعظمي لفقاعات غاز أثناء مرورها بسائل :

كي يتمكن غاز ، موجود في أنبوب شعري ومغمور في سائل ، من الوصول إلى السائل يلزم بذل ضغط خارجي يمكنه من التغلب على ضغط السائل (الضغط الهيدروستاتيكي) الذي يؤثر به عمود السائل ، عند نهاية الأنبوب الشعري ، على الفقاعات الغازية ؛ انظر الشكل-7 المرافق.

الشكل-7- قياس التوتر السطحي لسائل بطريقة تعيين الضغط الأعظمي للفقاعات الخارجة.



تعطى مساهمة الضغط الناتجة عن ارتفاع السائل في الجزء المغموس من الأنبوب الشعري في سائل الحوض ، العلاقة (14) من الفصل الأول ، على النحو التالي :

$$P = d.g.h \quad (39)$$

حيث :  $h$  ارتفاع عمود السائل و  $d$  كثافة السائل.

و  $g$  ثابت الجاذبية الأرضية.

ويُستعاض خارج هذا الجزء المغموس عن الضغط الهيدروستاتيكي بالضغط الشعري  $P_\gamma$  المتعلق بالتوتر السطحي للسائل . ولما كان السطح الحدي ما بين السائل والغاز يسعى لتصغير ذاته ، فإنه تنشأ فقاعات غازية داخل السائل وتحت الضغط الخارجي المطبق. ويمثل الضغط الشعري  $P_\gamma$  فرق الضغط ما بين داخل الفقاعة وخارجها.

ويمكن بإجراء المحاكمة التالية التوصل إلى العلاقة التي تربط الضغط الشعري  $P_\gamma$  بالتوتر السطحي  $\gamma$  :

فإذا ازداد نصف قطر الفقاعة المتشكلة تحت الضغط الخارجي (نتيجة زيادة كمية الغاز) بمقدار  $dr$  ، فإن حجمها سيزداد أيضاً وبمقدار :

$$dV = d[(4/3) \pi . r^3]$$

وبالتالي فإن :

$$dV = 4\pi . r^2 . dr \quad (40)$$

ويقوم الضغط الشعري  $P_\gamma$  بعمل حجم قدره :

$$W = P_\gamma . dV \quad (41)$$

وبتعويض (39) في (40) يكون :

$$W = P_{\gamma} \cdot (4\pi \cdot r^2 \cdot dr) \quad (42)$$

ويستخدم هذا العمل لرفع طاقة السطح بالمقدار  $dG$  ، حيث :

$$dG = \gamma \cdot dS \quad (43)$$

وبالمساواة بين (42) و (41) نجد :

$$\gamma \cdot dS = P_{\gamma} \cdot (4\pi \cdot r^2 \cdot dr)$$

$$P_{\gamma} = 2\gamma / r \quad (44)$$

وتملك الفقاعات الناشئة نصف قطر يوافق تقريباً مرتبة نصف القطر الداخلي للأنبوب الشعري  $r'$  المغموس والتي يُحسب ضغطها الشعري من العلاقة (43)

$$P_{\gamma} = 2\gamma / r' \quad (45)$$

وبهذا الضغط تخرج الفقاعات الغازية من الأنبوب الشعري. ومن ثم فإن الغاز يخضع للضغط الخارجي (الإجمالي) التالي :

$$\Delta P = P_{\gamma} + P \quad (46)$$

وبتعويض كل من (44) و (38) في (45) يكون لدينا :

$$\Delta P = 2\gamma / r' + d \cdot g \cdot h$$

$$\gamma = (r'/2) \cdot (\Delta P - d \cdot g \cdot h) \quad (47)$$

تمرين-4- احسب التوتر السطحي بطريقة الضغط الأعظمي لسائل يبلغ ارتفاعه داخل الأنبوب الشعري (15 cm) وتبلغ كثافته ( $1.5 \text{ g.cm}^3$ ) ويتحرك بتدرج للضغط قدره ( $3 \text{ Pa.m}^{-1}$ ) ؛ علماً بأن نصف قطر الأنبوب الشعري (2 mm) وثابت الجاذبية الأرضية ( $100 \text{ cm.s}^{-2}$ ).



## الفصل العاشر : الأجسام الصلبة

### Chapter-10 : Solids

#### 1. Properties

#### 1- خواصها

تتميز الأجسام الصلبة بأنها :

- 1- تملك شكلاً وحجماً ثابتين : البعد بين جزيئاتها صغير جداً وقوى الارتباط بين جزيئاتها كبيرة ومثينة. فالأجسام الصلبة ذات سطوح فصل محددة.
- 2- غير قابلة للانضغاط : وذلك لمنع حدوث تداخل الغمامات الإلكترونية العائدة للجزيئات والذرات.
- 3- ذات معاملات تمدد حرارية صغيرة : مقارنة بمعاملات تمدد غيرها.
- 4- بطيئة جداً في انتشارها : ويعود ذلك لأن معظمها يحوي عيوباً تمثلها الفراغات الموجودة في بنيتها الصلبة ، والتي تملأ بطريقة أو أخرى لاحقاً.
- 5- كثافتها المرتفعة : فهي أعلى كثافة من السوائل عموماً ، وأعلى بكثير من المرات من كثافة الغازات.
- 6- يمتلك معظمها بنى بلورية : تحدد الكثير من الخصائص المميزة للصلب.

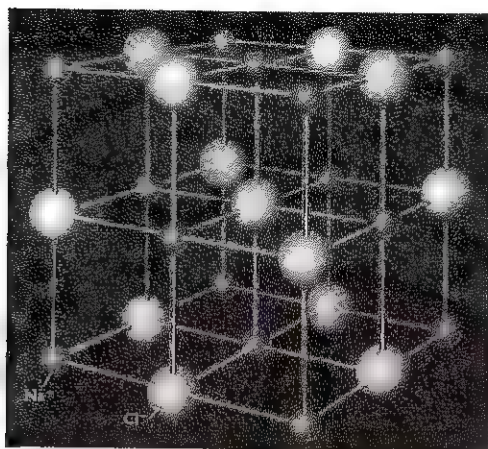
#### 2. Crystalline Structure

#### 2- البنية البلورية

إن أهم ما يُميّز الأجسام الصلبة هو مقدرتها على تشكيل البلورات. وتعرف البلورات على أنها أشكال هندسية محددة. وتحد البلورة سطوح فصل مستوية تمثل وجوه البلورة ، وتتقاطع فيما بينها بزوايا  $(\alpha, \beta, \gamma)$  وأحرف  $(a, b, c)$  محددة. وتعدّ معالم سطح البلورة عالية الانتظام ، وهي تعكس النمط المنتظم والمتكرر للدقائق (الذرات أو الجزيئات أو الأيونات) الموجود ضمن

البلورة ، انظر الشكل-1.

الشكل-1- بنية بلورة كلور الصوديوم (ملح الطعام).



مثالاً ، يتبلور ملح كلور الصوديوم NaCl على شكل مكعبات مركزية الوجوه تتقاطع وجوها بزاوية  $90^\circ$  وتشغل رؤوس المكعب الواحد أيونات الكلور  $\text{Cl}^-$  التي تتناوب مع أيونات  $\text{Na}^+$  الصوديوم وتتوضع أيضاً في المنتصف ما بين أيونات الكلور ، بالإضافة إلى توضع أيون كلور في مركز كل وجه.

ملاحظة - يمكن لنفس المادة أحياناً أن تشكل نماذج بلورية مختلفة في شروط متفاوتة.

حيث يتبلور كلور الصوديوم في بعض الظروف على شكل ثماني وجوه منتظم إضافة إلى الشكل المكعب مركزي الوجوه ، وكذلك يتبلور الكربون في شكلين هما الغرافيت والألماس ؛ وهذا ما يدعى بخاصة تعدد الأشكال البلورية أو التآصل - Allotropism للأجسام الصلبة البلورية.

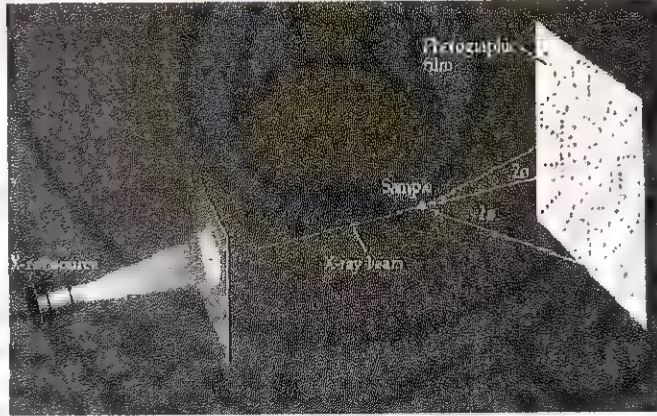
### 3- تعيين البنية البلورية

#### 3. Determining of Crystalline Structure

تمكن طريقة انعراج أشعة اكس X-Ray Diffraction من الحصول على قدرٍ وافٍ من المعلومات المتعلقة ببنية البلورات وتوزّع الدقائق المولفة لها ، سواء كانت (ذرات ، أم جزيئات ، أو أيونات).

وقد استخدمت طريقة انعراج أشعة-X لأول مرة عام 1912 من قبل الفيزيائي الألماني M.von Laue وذلك بعد أن كانت قد اكتشفت مصادفة من قبل ابن بلده الألماني وليام كونارد رونتجن W. C. Roentgen عام 1895.

ويوضّح الشكل-2 رسماً توضيحياً لتعيين البنية البلورية بطريقة انعراج أشعة-X الشكل-2- تعيين البنية البلورية بطريقة انعراج أشعة اكس.



أشعة اكس هي إشعاع كهرومغناطيسي كالضوء العادي ، ولكنها تتميز عنه بطاقتها الأعلى ؛ وبمقدرتها على النفوذ والاختراق عبر الأجسام غير الشفافة. ويُستخدم من أجل دراسة البلورات حزم من أشعة-X بأطوال موجية قصيرة نسبياً تتراوح ما بين (0.015-15) nm وهذا المجال خارج نطاق الرؤية.

ويمكن الحصول على أشعة اكس بقذف ذرات معدن ثقيل ، مثل النحاس Cu أو المولبدنيوم Mo ، بالكثرونات مسرّعة ذات طاقة عالية ، مما يؤدي إلى انتقال هذه الطاقة إلى ذرات المعدن المقذوف وتهيج إلكترونات ذراته ، التي تقفز إلى سويات طاقة أعلى ، ولكنها لا تلبث إن تعود أدراجها إلى سوياتها الطاقية الأساسية مصدرة بذلك طاقة على شكل أشعة اكس.

بعد ذلك تجمع أشعة اكس المتولدة على هيئة حزمة اسطوانية مركزة ، وذلك باستخدام حاجز سميك من الرصاص يحوي في منتصفه ثقباً تستطيع حزمة أشعة اكس الأسطوانية فقط المرور عبره إلى العينة هدف الدراسة ، وهي التي توضع على مسار الحزمة الصادرة من ثقب التجميع. وهكذا فإنه يمكن لأشعة اكس الواردة أن تصدم البلورة و تخترقها وتصدر عنها مشتتة. وأخيراً فإن أشعة اكس الصادرة عن البلورة والمشتتة تستقبل على طبقة فيلم (حساس) ؛ حيث تترك أشعة اكس أثراً على الفيلم في كل نقطة صدمتها أشعة اكس.

والآن بمعالجة الفيلم نشاهد عليه بقعاً تعكس المواضع التي صدمت فيها أشعة اكس البلورة ، حيث يعطي توزيع هذه النقاط النموذج الخاص للبلورة المدروسة إضافة إلى معلومات أخرى عن أبعاد الجسيمات المكوّنة لها. لقد استطاع العالم فون - لاويه بهذه الطريقة تعيين بنية البيريل  $\text{Be}_3\text{Al}_2\text{Si}_6\text{O}_{18}$ .

#### 4- معادلة براغ في انعراج أشعة اكس

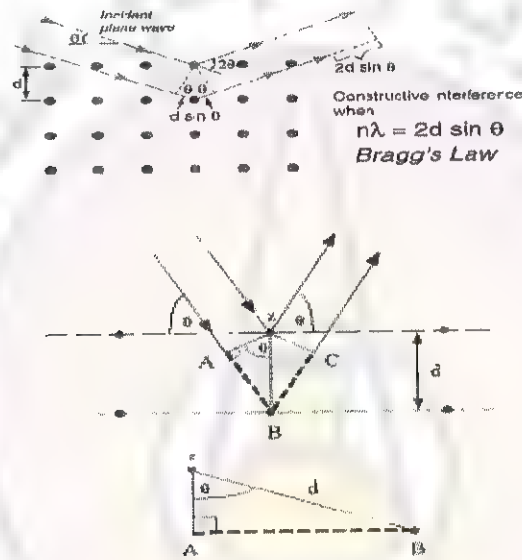
#### 4. Bragg's Equation in X-Ray Diffraction

إن انعراج أشعة اكس نتيجة اختراقها للبلورة ظاهرة معقدة ، فهي تتضمن تأثيراً متبادلاً بين كل من أشعة اكس الواردة والإلكترونات الموجودة في الدقائق المكوّنة للبلورة.

لقد درس هذه الظاهرة العالم الإنكليزي وليام براغ - W. Bragg مع ابنه

Lowrance وجد أنه في حال سقوط شعاعين من حزمة أشعة اكس المجمعة على دقيقتين متجاورتين (من ذات المستوي).  
 إن الإشارة الصادرة عن إحدى الدقيقتين تقوي الإشارة الصادرة عن الدقيقة الأخرى إذا فرق المسار المقطوع ( $\Delta$ ) يساوي تماماً عدداً صحيحاً ( $n$ ) من طول موجة أشعة اكس ( $\lambda$ ) ، وهذا ما يدعى بشرط براغ ، انظر الشكل-3.

الشكل-3- مسار أشعة اكس وفق براغ.



$$\Delta = n \cdot \lambda \quad (1)$$

ويمكن من الشكل الهندسي إثبات أن :

$$2d \cdot \sin \theta = n \cdot \lambda \quad (2)$$

حيث :  $d$  البعد بين مستويين متتاليين في البلورة ،  $\theta$  زاوية ورود أو انعراج الأشعة ،  $n$  عدد صحيح يأخذ القيم :  $n = 1, 2, 3, \dots$

تدعى العلاقة (2) بقانون براغ.

**تطبيق-1-** احسب طول حرف بلورة بسيطة ، تصدمها أشعة X ذات الطول الموجي 150 pm وتنعكس عنها بزاوية  $30^\circ$  ؛ علماً بأن  $n=1$ .  
**الحل :**

بتطبيق العلاقة (56) على الشكل :  $d = n\lambda / 2\sin\theta$

$$d = 1 \times 150 \text{ pm} / 2 \times \sin 30^\circ = 150 \text{ pm}$$

لقد تمّ بطريقة انعراج أشعة اكس تحديد البنى الجزيئية للعديد من المواد ، وبخاصة منها ذات البنى الجزيئية المعقدة لمركبات بيولوجية مهمة. ففي عام 1962 تسلّم العالمان M. Perutz , J. Kendrew جائزة نوبل في الكيمياء من أجل تعيين بنية الهيموغلوبين Hemoglobin. وفي نفس العام أيضاً تمّ تعيين بنية جزيء الـ DNA المسؤول عن نقل المورثات من قبل العلماء الثلاث F. Crick , J. Watson , M. Wilkins الذين نالوا جائزة نوبل في الطب. كما نالت D. Hodgkin جائزة نوبل في الكيمياء عام 1945 لتعيين  $B_{12}$  ، كما أنها كانت قد عيّنت من قبل بنية الأنسولين.

## 5. Crystalline Lattices

### 5- الشبكات البلورية

أدت الدراسات الحديثة باستخدام الأشعة السينية إلى الحصول على دليل واضح وأكيد من أن الذرات والشوارد والجزيئات المكوّنة للبلورات تكون نمطاً ثلاثي الأبعاد ويتكرر دورياً.

يدعى النموذج الذي يصف ترتيب هذه الدقائق في البلورة بالشبكة الفراغية أو الشبكة البلورية ، ويكفي من أجل دراسة الشبكة البلورية أن ينظر إلى جزء منها يمثل نظام الترتيب في البلورة. ويسمى هذا الجزء من الشبكة بالوحدة الخلوية ، التي تعتبر حجر الأساس المكوّن للشبكة.



وتعرّف الوحدة الخلوية - Unit Cell على أنها أصغر جزء من الشبكة البلورية ، الذي بانزياحه بمقدار أبعاده الخاصة (a,b,c) وفي جميع الاتجاهات ( $\alpha, \beta, \gamma$ ) يرسم الشبكة البلورية بأكملها.

أدت الدراسات الحديثة باستخدام الأشعة السينية إلى الحصول على دليل أكيد وواضح من أن الذرات والأيونات والجزيئات المكوّنة للبلورات تكون نمطاً ثلاثي الأبعاد ، ويتكرر دورياً. وبرهن عالم البلورات A. Bravais عام 1948 على وجود 14 نوعاً من الشبكات البلورية.

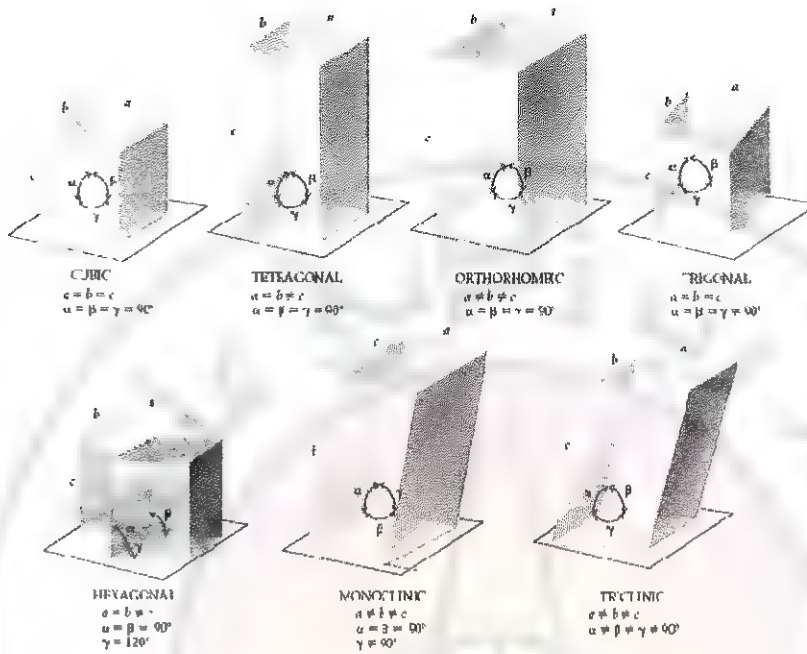
وقد صنّفت فيما بعد في 7 مجموعات بلورية أساسية يوضّحها الجدول-1.

الجدول-1- تصنيف برافس للجمال البلورية.

الجملة البلورية	المحاور	الزوايا	مثال
1'- مكعب	$a = b = c$	$\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	NaCl
2'- رباعي قائم	$a = b \neq c$	$\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	Zn (أبيض)
3'- معيني مستقيم	$a \neq b \neq c$	$\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$	HgCl <sub>2</sub>
4'- طي أحادي الميل	$a \neq b \neq c$	$\alpha = \beta = 90^\circ \neq \gamma$	KClO <sub>3</sub>
5'- طي ثلاثي الميل	$a \neq b \neq c$	$\alpha \neq \beta \neq \gamma \neq 90^\circ$	K <sub>2</sub> Cr <sub>2</sub> O <sub>7</sub>
6'- مسدسي (سداسي)	$a = b \neq c$	$\alpha = \beta = 90^\circ; \gamma = 120^\circ$	FeS
7'- موشوري معيني	$a = b = c$	$\alpha = \beta = \gamma \neq 90^\circ$	CaCO <sub>3</sub>

وبيّن الشكل-4 الأشكال الهندسية الفراغية لهذه الجمال السبع للأجسام البلورية وفق تصنيف برافس مع خصائصها الهندسية (أبعادها وفق محاورها والزوايا الكائنة بينها) بشكل واضح ومفهوم.

#### الشكل-4- الجمل الرئيسية السبع للجمل البلورية.



## 6. Types of Solids

## 6- أنواع الأجسام الصلبة

يُستعاض أحياناً عن تصنيف الأجسام الصلبة البلورية وفق تناظر ترتيبها الهندسي بتصنيفها وفق الوحدات التي تشغل نقاط شبكتها. ويوجد وفق هذا التصنيف أربعة أنواع من البلورات هي :

1- **البلورات الجزيئية** : وفيها تشغل الجزيئات نقاط الشبكة ، وتكون قوى التجاذب فيها ضعيفة. وهي تميل لامتلاك طاقات شبكية صغيرة ، ودرجات انصهار منخفضة ؛ وتكون طبيعتها لينة وسهلة التشوه.

2- **البلورات الشاردية** : شغل الشوارد الموجبة والسالبة نقاط الشبكة ويكون الترابط بينها كهربائي. وتميل لامتلاك طاقات شبكية كبيرة ودرجات انصهار عالية وتكون طبيعتها قاسية وهشة.

3- البلورات المشتركة : وفيها تشغل الذرات نقاط الشبكة ، وتكون الروابط فيما بينها مشتركة. وطبيعتها صلبة وقاسية وذات درجات انصهار مرتفعة ، وناقلية ضعيفة للحرارة والكهرباء.

4- البلورات المعدنية : وفيها تشغل الشوارد الموجبة فقط نقاط الشبكة ، ويكون نوع الترابط فيها كهراكدي (بين الشوارد الموجبة والغمامة الإلكترونية) وهي ناقلة جيدة للحرارة والكهرباء.

ويُلخّص الجدول-2 التالي الخواص العامة لبلورات هذا التصنيف.

الجدول-2- تصنيف الجمل البلورية وفق الوحدات التي تشغل نقاط شبكتها.

النمط	وحدات البناء	الخواص العامة	أمثلة
الجزئية Molecular	جزيئات متماسكة مع بعضها بروابط ضعيفة	سهولة التشوه، درجات انصهار منخفضة، غير ناقلة للتيار	$H_2, O_2, H_2O, CO_2, CH_4, CH_3OH, CH_3COOH$
الشاردية Ionic	الشوارد الموجبة والسالبة فقط	قاسية وهشة، درجات انصهار عالية ناقلة للحرارة والكهرباء	$NaCl, K_2SO_4, CaSO_4, (NH_4)_3PO_4$
المشتركة Network	ذرات مترابطة بشبكة أحادية أو أكثر	صلبة ، درجات انصهار عالية ، رديئة النقل	الغرافيت، الألماس، الكوارتز الميكا ، الفلدسبار
المعدنية Metalic	شوارد المعدن محاطة بسحابة إلكترونية	تتفاوت في خواصها المعدنية ناقلة جيدة للحرارة والكهرباء	حديد، فضة، نحاس وغيرها مع خلطات المعادن
عديم التبلور Amorphous	شبكات بروابط تكافؤية متكررة بلا انتظام	تتفاوت في خواصها الميكانيكية غير ناقلة للكهرباء	الزجاج ، النايلون، البلاستيك (البولي إيثيلين)

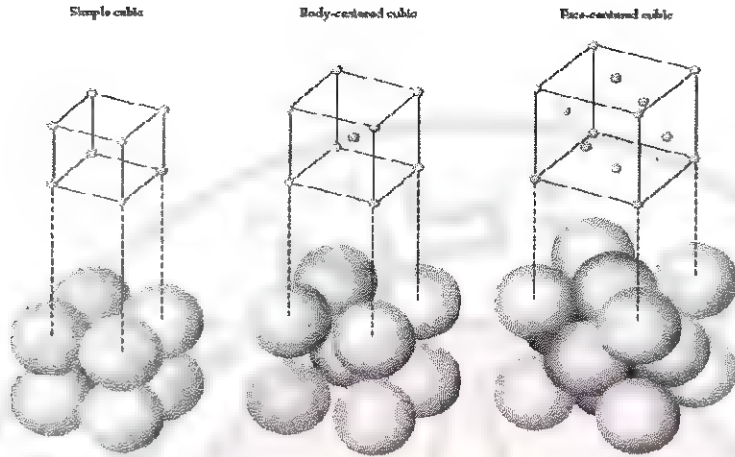
## 7. Cubic Lattices

## 7- الشبكات المكعبة

الشبكات البلورية مكعبة الشكل من أهم الشبكات استخداماً ،

ولها ثلاثة أنواع نوردّها ونبينها في الشكل-5.

الشكل-5- الأنماط المكعبة الثلاثة للأجسام الصلبة.

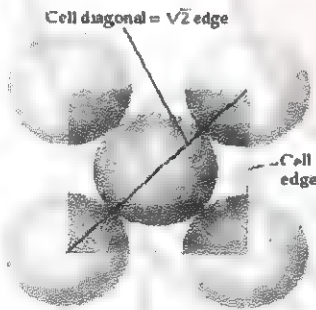


## I. Simple Cubic Lattices

### I- شبكات مكعبة بسيطة

وهي أبسطها ، وفيها تشغل الذرات أو الجزيئات رؤوس المكعب ؛ ومثالها  $O_2$  الذي يمتلك عند تجمده شبكة بلورية مكعبة بسيطة.

الشكل-6- الشبكات المكعبة البسيطة.



ومن أجل هذا النمط تكون العلاقة بين طول حرف الوحدة  $l$  ونصف قطر الدقيقة التي تشغل رأس المكعب  $r$  هي :

$$2r = l$$

$$r = l/2 \quad (3)$$

ويكون نصيب الوحدة الخلوية من الدقائق التي تشغلها هو دقيقة واحدة :

(في كل رأس  $1/8$  دقيقة  $\times$  عدد الرؤوس  $= 8$ ).

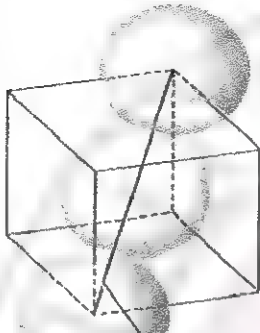
## II- شبكات مكعبة مركزية الجسم

### II. Body-Centered Cubic Lattices

فيها تشغل الذئائق رؤوس المكعب إضافة إلى مركزه. ومثالها

العناصر التالية : Li, Na, K, Fe, Cr.

الشكل-7- الشبكات المكعبة مركزية الجسم.



Cube diagonal = 4 × atom radius =  $\sqrt{3}$  edge

وتعطى علاقة نصف قطر الذئيقة  $r$  بدلالة طول حرف المكعب  $\ell$  (الوحدة الخلوية) على

النحو التالي :

$$2r = d/2 = \frac{1}{2}(\sqrt{3}) \ell = (\sqrt{3}/2) \ell$$

وبالتالي يكون لدينا :

$$r = (\sqrt{3}/4) \ell \quad (4)$$

ويكون نصيب الوحدة الخلوية من الذئائق هو 2 :

(واحدة على الرؤوس  $8 \times 1/8 = 1$  ، وواحدة في المركز  $1 \times 1 = 1$ )

## III- شبكات مكعبة مركزية الوجوه

### III. Face-Centered Cubic Lattices

وفيهما تحتل الذئائق رؤوس المكعب إضافة مراكز وجوهها.

ومثالها : Ag, Au, Al, Cu ، بالإضافة إلى الغازات الخاملة.

وتكون العلاقة بين نصف قطر الذئيقة  $r$  وطول حرف الوحدة الخلوية  $\ell$  :

$$4r = \sqrt{2} \ell$$

الشكل-8- الشبكات المكعبية مركزية الوجه.

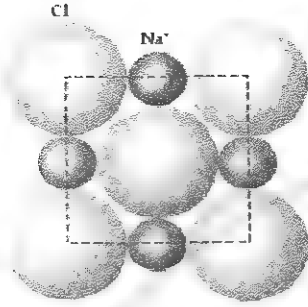
وبالتالي يكون لدينا :

$$r = (\sqrt{2} / 4)l \quad (5)$$

ويكون نصيب الوحدة الخلوية من الذرات

التي تشغلها هو 4 :

(واحدة على الرؤوس  $8 \times 1/8 = 1$  ، وثلاثة في مراكز الوجوه  $6 \times 1/2 = 3$ ).



One face of the unit cell of NaCl.

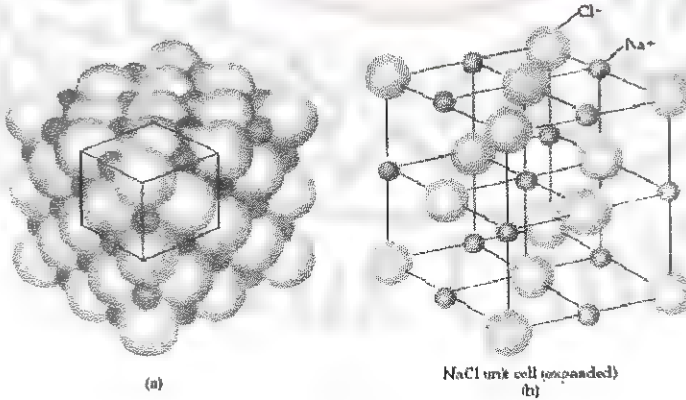
## 8. Lattice Energy

## 8- الطاقة الشبكية

بالرغم من أن تشكل الأزواج الإلكترونية يكون مفيداً لشرح التوجهات الدورية فإن التفكير بالمركبات الأيونية كما توجد كأجسام صلبة تحت الشروط العادية تكون أكثر واقعية.

يجتمع كل من الكاتيونات والأنيونات في جميع المركبات الأيونية لتشكل الشبكة البلورية. ويوضح الشكل-9 مثلاً على ذلك الشبكة البلورية لكlor الصوديوم.

الشكل-9- شبكة كlor الصوديوم.





تتألف بلورية كلور الصوديوم من أيونات الصوديوم موجبة الشحنة  $Na^+$  (الكاتيونات) وأيونات الكلور سالبة الشحنة  $Cl^-$  (الأنيونات). حيث يتجاذب الكاتيون  $M^{n+}$  إلى بضعة أنيونات  $X^{n-}$  التي تجذب من جهتها العديد من الكاتيونات وهكذا ..... إلخ .

بالإضافة لذلك فإنه ثمة قوى تجاذب مهمة بين الكاتيونات أو بين الأنيونات المتجاورة في الشبكة. ونتيجة لذلك فإن القياس الأكثر واقعية لسلوك المركبات الأيونية تأخذ بعين الاعتبار الطاقة المنتشرة عندما تلتقي الأيونات في الطور الغازي فيما بينها لتشكل الشبكة البلورية الصلبة :



يُدعى تغير الأنتالبية من أجل هذا التفاعل بالطاقة الشبكية (أو الأنتالبية الشبكية). وتحدد الطاقة الشبكية بشكل كبير من خلال قوة التجاذب بين الكاتيونات والأنيونات ، وتقاس بأنتالبية التشكل  $\Delta H_f$ .

لا يمكن للطاقة الشبكية لمركب أيوني أن تقاس مباشرة ؛ وإنما تستتبط من خواص ترموديناميكية أخرى ، أو تحسب من معادلة مشتقة من المعادلة :

$$\Delta H_{formation} \sim - N(n_+.n_-)/d \quad (6)$$

ويتركز اهتمامنا هنا في اختبار التوجهات الدورية للطاقة الشبكية ، واستخدامها في إيجاد مسوّغات لبعض المركبات غير المعروفة.

يوضح الجدول-3 الطاقات الشبكية لبعض المركبات الأيونية. وتبين القيم في هذا الجدول التوجهات الدورية للطاقة الشبكية لهاليدات المعادن القلوية.

الجدول-3 قيم الطاقة الشبكية لبعض المركبات الأيونية.

المركب	LiF	LiCl	LiBr	LiI	NaF	NaCl	NaBr
طاقته الشبكية	-1037	-852	-815	-761	-926	-786	-752
المركب	-NaI	KF	KCl	KBr	KI	RbCl	
طاقته الشبكية	-702	-821	-717	-689	-649	-695	

تماماً كما  $\Delta H_f$  تعتمد على شحنة الأيون فإن  $\Delta H_L$  هي كذلك أيضاً. حيث تصبح الطاقة الشبكية أقل سلبية عندما يصبح حجم أيون الهاليد أكبر ، فعلى سبيل المثال تكون الطاقة الشبكية لـ LiI أقل سلبية من الطاقة الشبكية لـ LiF. ويلاحظ نفس التوجه عندما يصبح كاتيون المعدن القلوي أكبر ، فمثلاً تكون الطاقة الشبكية لـ KF أقل سلبية من الطاقة الشبكية لـ LiF.

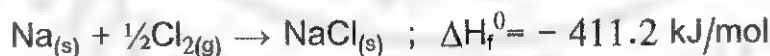
يملك كلوريد الصوديوم NaCl أنتالبية تشكّل مولية قياسية تساوي:  $411.2 \text{ kJ} -$

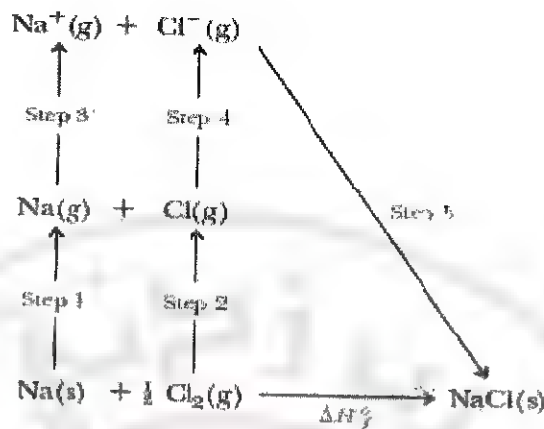


إذا جرى تفاعل ترموديناميكي ما على مراحل ، وإذا ما كان تغير الأنتالبية لكل مرحلة معروفاً ، فإن التغير الكلي لمقدار الأنتالبية يمكن أن يحسب من قانون هيس – Hess.

ولحساب أنتالبية تشكّل NaCl نجزئ العملية الكلية إلى سلسلة مراحل هي :

إن التفاعل النهائي لتشكّل كلور الصوديوم من عنصريه هو :





إن مجموع تغيرات الإنتالبية من أجل المرحلة 1 إلى المرحلة 5 يساوي إلى أنتالبية تشكل  $\text{NaCl}_s$ . تدعى هذه الطريقة لتحليل طاقات التفاعل بحلقة الألمانين بورن - هابر M. Born - F. Haber.

ويكون تغير الإنتالبية من أجل كل مرحلة في مخطط التفاعل السابق متوفراً من التجربة أو يمكن الحصول عليه من الجداول.

$\Delta H_{f(\text{Na})\text{g}} = + 107.32 \text{ kJ/mol}$	المرحلة-1 (ملحقات جدولية)
$\Delta H_{f(\text{Cl})\text{g}} = + 121.68 \text{ kJ/mol}$	المرحلة-2 (ملحقات جدولية)
$EI_{(\text{Na})\text{g}} = + 496.00 \text{ kJ/mol}$	المرحلة-3 (الشكل-8.13)
$EA_{(\text{Cl})\text{g}} = - 349.00 \text{ kJ/mol}$	المرحلة-4 (الجدول-8.5)
$H5 = - 786.00 \text{ kJ/mol}$	المرحلة-5 (تشكل $\text{NaCl}_{(s)}$ )

$$\begin{aligned}
 \Delta H_f^0 &= \Delta H_1 + \Delta H_2 + \Delta H_3 + \Delta H_4 + \Delta H_5 \\
 &= (107.32 + 121.68 + 496 - 349 - 786) \text{ kJ/mol} \\
 \Delta H_f^0 &= - 410.00 \text{ kJ/mol}
 \end{aligned}$$

لاحظ في هذا الحساب أن تغيرات الأنتالبية في المراحل الثلاث الأولى من (1) إلى (3) هي موجبة (أي أنها ماصة للحرارة) ، وتكون الطاقة لازمة لتبخّر الصوديوم الصلب ، ومن ثم لتأين البخار ، وكذلك بالمثل لفصل ذرات Cl من جزيئات  $Cl_2$ . وبالعكس فإن قيم  $\Delta H$  لكل من المرحلتين (4) و (5) تكون سالبة (أي أنها ناشرة للحرارة) ، لأن الطاقة تنتشر عندما تكسب ذرة الكلور إلكترونًا وعندما يتحد  $Na^+$  مع  $Cl^-$  لتشكيل الشبكة البلورية.

إن جميع قيم المراحل الخمس يعطي  $\Delta H_f^0$  المحسوبة ( $-410.00 \text{ kJ/mol}$ ) في توافق جيد مع القيمة التجريبية ( $-411.20 \text{ kJ/mol}$ ).

## 9. Energy of Crystals

### 9- طاقة البلورات

تمثل طاقة البلورة قوى التجاذب الفعالة بين الدقائق المكوّنة للبلورة. وتعتبر طاقة البلورة المعيار الأساسي لمدى صلابة البلورة ومثانتها.

وتعرّف طاقة البلورة (أو ما يسمى بالطاقة الشبكة) على أنها :

الطاقة اللازمة لتحويل جزيئة غرامية من المادة من حالتها الصلبة إلى حالتها الغازية ، فهي تمثل طاقة التصعد Sublimation Energy.

تملك بلورات الأجسام الصلبة ، عموماً ، طاقات بلورية منخفضة جداً ؛ مما يدل على تجاذب جزيئي ضعيف نسبياً كما في جزيء  $CO_2$  الصلب (غاز  $CO_2$  الجاف) حيث تبلغ طاقته البلورية  $23.4 \text{ kJ/mol}$ . في حين تملك بلورات الأجسام الصلبة الشاردية طاقات بلورية مرتفعة نسبياً ، كما في جزيء NaCl حيث تبلغ طاقته البلورية  $770 \text{ kJ/mol}$ .

## 10. Liquid Crystals

## 10- البلورات السائلة

ثمة بعض المواد التي تظهر خصائص السوائل والأجسام الصلبة معاً ، وذلك ضمن مجال محدد من درجات الحرارة أعلى بقليل من درجات انصهارها ؛ وتدعى بالبلورات السائلة.

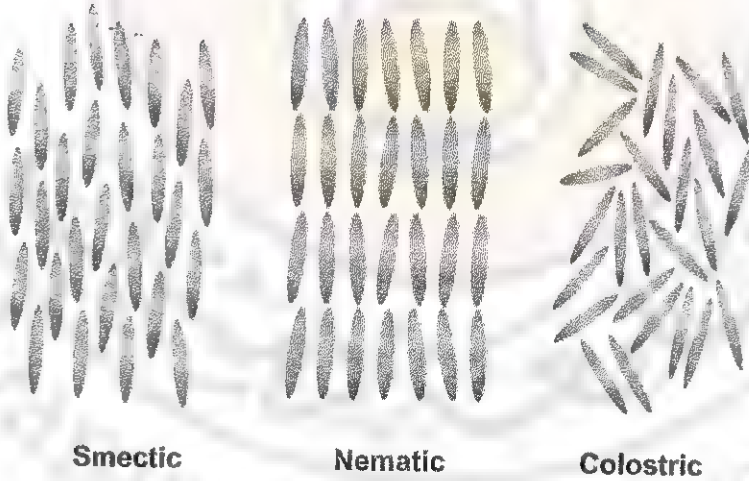
فالبلورات السائلة هي مواد مائعة ، إلا أن جزيئاتها تكون مرتبة بأسلوب منتظم للغاية. وعند درجات حرارة أعلى من المذكورة يتم فقدان هذا الانتظام ، وتصبح مثل أي سائل.

ويوجد ثلاثة أنواع من البلورات السائلة تدعى :

السيماكتيكية **Smectic** - النيماتيكية **Nematic** - الكوليستريكية **Colostic**

ويوضح الشكل-10 الآتي هذه الأنواع الثلاثة.

الشكل-10- الأنواع الثلاثة للبلورات السائلة.



تكمّن أهمية هذه البلورات السائلة بطريقة تأثيرها في الضوء.

### ■ البلورات السائلة السيمائكية

تتألف من طبقات مسطحة من جزيئات لها شكل «السيجار» ومحاورها الطولية متوازية. وسمك الطبقة يساوي طول جزيء واحد أو جزيئين. والجزيئات في الطبقة الواحدة قد تكون مرتبة أو عشوائية بحسب طبيعة المادة. وتنزلق الطبقات بعضها فوق بعض بحرية. ولكن الجزيئات في الطبقة الواحدة تبقى موجّهة ولا تتحرك فيما بين الطبقات ولكن تتحرك داخلها.

### ■ البلورات السائلة النيماتكية

يكون الانتظام في هذا النوع من الأطوار الوسط أقل منه في حالة الطور السيمائكي ويكون الطور النيماتكي أكثر سيولة. تبقى محاور الجزيئات الطولية متوازية ولكنها غير منفصلة في طبقات، والتهيج الحراري يجعل الجزيئات تهتز حول اتجاه وسطي.

### ■ البلورات السائلة الكوليستريكية

وتتألف هذه البلورات من طبقات رقيقة يساوي سمك الطبقة فيها طول جزيء واحد. وتترتب الجزيئات لتكون محاورها الطولية في مستوى الطبقة وتكون هذه المحاور متوازية فيما بينها في الطبقة الواحدة. وكثير من الموجهات الحرارية تتخذ أطواراً وأشكال مختلفة بتغير درجة الحرارة على سبيل المثال الجزيء الذي يسمى «ميسوجين» يمكن أن يأخذ أطواراً وأشكالاً عديدة كلما زادت درجة الحرارة.

فالبلورة الكوليستريكية تمتاز بأن الضوء المنعكس عنها يتغير بتغير درجة الحرارة. وهذا ما يسمح باستخدامها بعملية التخطيط الضوئي للجسم ؛ كالذي يجري في الطب من أجل تحديد موقع أحد الأوردة عن طريق درجة حرارة الجلد الأذفاء التي يسببها هذا الوريد. وتستعمل البلورات النيماتكية في صناعة الشاشات للساعات الإلكترونية والتي تمتاز باستهلاكها الضئيل للطاقة.



## Chapter-11: Mixtures & Solutions

### 1. Introduction

#### 1- تمهيد

كثيراً ما يتردد على أسماعنا في حياتنا اليومية المفردات الثلاث

الدارجة : الخليط - Alloy والمزيج - Mixture والمحلول - Solution.

والسؤال الذي يطرح نفسه هنا :

هل من فرق بين تلك المفردات ؟ وإن كان هناك فرق فما هو ؟

إن الإجابة على ذلك تتعلق بمدى ثقافة واطلاع متلقي السؤال ؛ فعلى سبيل

المثال إن إجابة من يعمل في مخبر علمي ستختلف بكل تأكيد عن إجابة من

يعمل في مطبخ يُطهى فيه ما لذّ وطاب من المأكولات والأطعمة.

من الصعب بمكان أن يستطيع المرء الذي يعمل في المطبخ أن يميّز بين تلك

المفردات الثلاث ، فجميعها عند ظنه بنفس المفهوم وذات المدلول تقريباً. أما

من عمل في المختبر فإنه سوف لن يجد أي صعوبة أو مشقة في التمييز بين

تلك المفردات الثلاث : خليط - مزيج - محلول.

من حيث المبدأ ، لدى إضافة مادة (مهما كانت طبيعتها أو حالتها الفيزيائية)

إلى مادة أخرى أو أكثر (أيضاً مهما كانت طبيعتها أو حالتها الفيزيائية) فإنه

يتشكل لدينا أحد المسميات الثلاثة : خليط أو مزيج أو محلول.

تستخدم كلمة خليط ، بشكل عام ، للدلالة على إضافات المواد الصلبة إلى

بعضها بعضاً. ومن هنا فإننا نسمي ناتج أمثال هذه الإضافات بالخلائط

وأهمها الخلائط المعدنية أو الخلائط الصلبة عموماً. أما كلمة المزيج فكثيراً ما

دخل اللغظ فيها وأسيء فهمها وعدم تمييزها عن كلمة المحلول.

إن إضافة مادة غازية أو مسدلة إلى مادة أخرى (أو أكثر) غازية أو سائلة يتشكل لدينا مزيجاً ما. ويمكن لهذا المزيج أن يكون متجانساً أو غير متجانس! وفي الحالة التي يكون فيها المزيج متجانساً نكون أمام المحلول.

وهكذا يُعرّف المحلول على أنه مزيج متجانس -Homogeneous Mixture من مادتين (أو أكثر) في طور واحد. ومن أولى المحاليل التي تخطر على البال ، والتي يدخل فيها الماء عصير الفواكه والمياه المعدنية ؛ وهناك محاليل لا يدخل فيها الماء كالهواء والنفط والسبائك المعدنية والزجاج. ويخبرنا الواقع التجريبي أن إضافة المادة المنحلة إلى سائل نقي تؤدي إلى تغير في خواص المحل بسبب التغير الحاصل في قوى التأثير المتبادل بين جزيئات المكونين. وهذا ما يلاحظ بالفعل عند إضافة مضاد التجمد إلى ماء مبرد السيارة ؛ حيث تنخفض درجة تجمد الماء في الشتاء وترتفع درجة غليانه في الصيف.

## 2- مفاهيم وتعريف أساسية

### 2. Principle Definitions

حتى نستطيع تفهم سياق هذا الموضوع لا بدّ من ادخال مجموعة المفاهيم والتعاريف الآتية :

1- المحلول Solution : هو مزيج متجانس لمكونين أو أكثر ؛ أو هو تبعثر جزيئي للمواد في بعضها بعضاً.

2- المحلّ (المذيب) Solvent : وهو المكون الأكثر وفرة في المحلول ، ويشار إليه بالدليل (1).

3- المنحلّ (المذاب) Solute : وهو المكون الأقل وفرة في المحلول ، ويشار إليه بالدليل (2).

4- الانحلالية (الذوبانية) Solubility : وهي أكبر كمية من المادة المنحلة في كمية محددة من المحل.

5- المحلول المشبع Saturated Solution : هو المحلول الذي انحلت فيه أكبر كمية من المنحل ، وذلك في الشروط الاعتيادية من الحرارة والضغط.

6- المحاليل المركزة Concentrated Solutions : هي المحاليل القريبة نسبياً من حدّ الإشباع.

7- المحاليل الممددة Diluted Solutions : هي المحاليل البعيدة نسبياً عن حدّ الإشباع.

8- التجانس Homogeneity : هو أن يكون للجملة المدروسة نفس التركيب الفيزيائي والكيميائي في جميع أجزائها ، وإذا اختلف التساوي في واحد من الخصائص المعنية فتكون الجملة غير متجانسة (Heterogeneous).

ملاحظة-1 يتألف المحلول على الأقل من مكونين : المحل (1) والمنحل (2).

ملاحظة-2 في حال المحاليل المائية ، يُعدّ الماء هو المحلّ مهما تكن نسبته.

ملاحظة-3 عندما يكون الماء هو المحلّ فتدعى هذه المحاليل بالمحاليل المائية (Aqueous Solutions).

ملاحظة-4 في الحالة العامة يمكن أن يحوي المحلول على أكثر من منحل ، عندئذ يعطى المنحل الثاني الدليل (3) والمنحل الثالث الدليل (4) وهكذا ... .

ملاحظة-5 تختلف الانحلالية Solubility عن الإذابة Dissolution ؛ فالانحلالية تعني مقدرة المادة على الإذابة ، أما الإذابة فيعني إمكانية تبعثر المادة في مادة أخرى.

### 3. Classification of Solutions

### 3- تصنيف المحاليل

يمكن أن يتشكل المحلول بحسب الحالة الفيزيائية لكل من مكوناته المحل والمنحل ، وهكذا يمكن أن نصادف أنواع المحاليل الآتية :

1- المحاليل الغازية : نحصل عليها بانحلال الغازات في بعض ووأفضل مثال عليها الهواء.

2- المحاليل السائلة : يُحصل عليها بحلّ غاز أو سائل أو صلب في سائل ، ومثالها المياه الغازية والبتروول والمحاليل السكرية على التوالي.

3- المحاليل الصلبة : نحصل عليها بالبعثرة العشوائية لمساحيق (برادة أو بودرة) المواد الصلبة فيما بينها مشكلة ما يسمى بالخلائط (السبائك) Alloys.

### 4. Concentration of Solution

### 4- تركيز المحلول

يُعرّف التركيز (عموماً) على أنه كمية المادة المنحلة الموجودة في كمية محددة من المحلول أو المحل.

إن تحديد التركيز هو ما يُلجأ إليه في عمليات التحليل الكمي للمواد ؛ سواء كانت عناصر أو مركبات.

يوجد في الكيمياء الكثير من طرائق التعبير عن مفهوم التركيز ، سنتطرق في سياق حديثنا إلى بعضها وأهمها استخداماً من الناحيتين العلمية والعملية.

#### أولاً- التركيز المئوي Percentage :

ويقسم إلى ثلاثة أقسام :

تركيز وزني مئوي و تركيز حجمي مئوي و الكسر الوزني المئوي.

I- تركيز وزني مئوي - Weight Percent (%W/W) :

وهو عدد وحدات الوزن من المنحل في مائة وحدة وزن من المحلول ؛ ومثاله محلول سكري (أو ملحي) قدره 25%W يعني أن كل 100g من هذا المحلول تحوي 25 g سكر (أو ملح) والباقي (75 g) ماء.

II- تركيز حجمي مئوي (%V) Volume Percent :

وهو عدد وحدات الحجم من المنحل في مائة وحدة حجم من المحلول ، ومثاله محلول كحولي في الماء قدره 30%V يعني أن كل 100 l من هذا المحلول تحوي 30 l من الكحول والباقي (70 l) ماء.

III- الكسر الوزني المئوي (%W) :

وهو عدد الغرامات من المنحل على عدد غرامات المحلول ضرب مائة ، أي:

$$W_t = [m_2 / (m_1 + m_2)] \times 100 \quad (1)$$

فالمحلول السكري W 25% يكون كسره الوزني المئوي :

$$W_t = [25 \text{ g} / (75+25)\text{g}] \times 100 = 25 \%W$$

IV- الكسر الحجمي المئوي (W%) :

هو عدد الميليترات من المنحل على عدد ميليلترات المحلول ضرب مائة،أي:

$$V_t = [v_2 / (v_1 + v_2)] \times 100 \quad (2)$$

وبذلك يكون الكسر الحجمي لمحلول الكحول المائي :

$$V_t = [30 \text{ l} / (70+30)\text{l}] \times 100 = 30 \%V$$

### ثانياً- التركيز المولي (Molarity (C)

يُعرف التركيز المولي (المولاري واختصاراً المولية) :

على أنه عدد مولات المنحل  $n_2$  في ليتر واحد من المحلول ، أي :

$$M = C = n_2(\text{mol}) / v(1\ell) \quad (3)$$

### ثالثاً- التركيز النظامي (Normality (N)

يُعرف التركيز النظامي (النظامية) :

على أنه عدد مكافئات المنحل  $\Omega_2$  في ليتر واحد من المحلول ، أي:

$$N = \Omega_2(--) / v(1\ell) \quad (4)$$

ونحصل على عدد المكافئات  $\Omega_2$  بتقسيم كتلة المادة  $m$  على وزنها المكافئ  $E$

$$\Omega_2 = m / E \quad (5)$$

ويُعرف الوزن المكافئ  $E$  : أنه وزن الصيغة الجزيئية  $M$  للمركب مقسوماً على عدد وظائفه  $x$  (أو عدد إحدى ذراته مضروباً بتكافؤها).

$$E = M / x \quad (6)$$

### رابعاً- التركيز المولالي (Molality (m)

يُعرف التركيز المولالي (المولالية) :

على أنه عدد مولات المنحل في 1 كيلوغرام من المحل ، أي :

$$m = n_2(\text{mol}) / W_1(1\text{kg}) \quad (7)$$

ويوضح الشكل-1 التالي مقارنة لمحولين لكرومات البوتاسيوم ( $K_2CrO_4$ )



في الماء أحدهما تركيزه 0.1 mol/l (أيمن الشكل) والآخر تركيزه 0.1 mol/kg (أيسر الشكل).

الشكل-1- ورق محلول لكرومات البوتاسيوم ( $K_2CrO_4$ ) في الماء بتركيز:



الأيمن 0.1M مولاري والأيسر 0.1m مولالي.

#### خامساً- الكسر المولي Mole Fraction

يُعرف الكسر المولي للمحل في المحلول : أنه عدد مولات المحل على مجموع عدد مولات كل من المحل والمنحل ، أي :

$$X_1 = n_1 / (n_1 + n_2) \quad (8)$$

ويُعرف الكسر المولي للمنحل في المحلول : أنه عدد مولات المنحل على مجموع عدد مولات كل من المحل والمنحل ، أي :

$$X_2 = n_2 / (n_1 + n_2) \quad (9)$$

نتيجة-1- ينتج من تعريف الكسر المولي أن مجموع الكسور المولية لجميع مكونات المحلول (أو المزيج) يساوي الواحد ، أي :

$$X_1 + X_2 + \dots = 1 \quad (10)$$

أو بشكل عام فإن :

$$\sum X_i = 1 \quad (10)$$

سادساً- التركيز بوحدة ppm أو ppb

تكون المحاليل الطبيعية عادة شديدة التمديد. ولذلك فإن كيميائي البيئة والبيولوجيين والجيولوجيين وعلماء البحار يستخدمون مقادير صغيرة في التركيز للدلالة على الكميات الزهيدة أو آثار (Traces) المواد في محاليلها ، ويُعبّرون عنه بوحدة mg/l للمحلول (عدد الميليغرامات من المادة المنحلة في ليتر من المحلول) ، أو الجزء من المادة المنحلة في مليون جزء من المحلول.

ولأن المحلول ممدّد جداً (كثافته قريبة من كثافة الماء) ، فيمكن اعتبار وزن ليتر المحلول مساوياً إلى 1kg وبالتالي فإن التركيز بوحدة :

$$1\text{ppm} = (1 \text{ mg}/1 \text{ l}) = (1 \text{ mg}/10^6 \text{ mg}) = 1\text{part}/10^6\text{part} \quad (11)$$

وبنفس الأسلوب تعرّف واحدة التركيز الأصغر أيضاً وهي الـ ppb (أي عدد الميكروغرامات من المادة المنحلة في ليتر من المحلول) ، أو الجزء من المادة المنحلة في بليون جزء من المحلول.

$$1 \text{ ppb} = (1 \text{ } \mu\text{g}/1 \text{ l}) = (1 \text{ } \mu\text{g} / 10^9 \text{ } \mu\text{g}) = 1 \text{ part}/10^9 \text{ part} \quad (12)$$

#### 4-1- التحويل بين وحدات التركيز

##### 4.1- Converting between Concentration Units

إن وحدات التركيز التي غالباً ما تصادف في الكيمياء هي المولية والمولالية والتركيز المئوي (الوزني والحجمي) وعدد الأجزاء بالمليون بالإضافة إلى عدد الأجزاء بالبليون.

وبالرجوع إلى التعريف العام للتركيز يصبح من السهل التحويل بين مختلف وحدات التركيز. فمن العلاقتين (5 و 6) نستنتج العلاقة بين التركيزين المولي C والنظامي N :

$$V = (n/C) = (\Omega/N) \quad (13)$$

وبالتالي نجد :

$$N = x \cdot C \quad (14)$$

تطبيق-1- إذا كان التركيز المولي لحمض الكبريت (0.3 M) فكم تكون نظاميته ؟  
الحل :

$$N = x \cdot C \quad \text{من العلاقة (14) :}$$

$$N = 2 \text{ mol}^{-1} \times 0.3 \text{ mol. } \ell^{-1} = 0.6 \ell^{-1}$$

تمرين-1- ما التركيز المولي لهيدروكسيد الكالسيوم ، علماً بأن نظاميته تبلغ  $(0.3 \ell^{-1})$  ؟

تمرين-2- احسب مولية كل من المحاليل التالية :

أ- 1.5 mol من KCl في 2ℓ من المحلول.

ب- 0.750 mol من  $H_2SO_4$  في 1.35ℓ من المحلول.

ج- 0.50 mol من NaOH في 1ℓ من المحلول.

د- 44.5 g من  $CH_3COONH_4$  في 600 ml من المحلول.

تمرين-3- ما هي نظامية كل من المحاليل التالية :

أ - 22 g من  $Sr(OH)_2$  في 800 ml من المحلول.

ب- 1.5ℓ من محلول ينتج عن انحلال 25 g من  $Na_2O$  في كمية كافية من الماء.

ج- 500 ml من محلول 0.25M عندما يجري التعديل التام للحمض.

د- 400 ml من محلول  $H_2SO_4$  يحتوي على 0.135 مكافئاً غرامياً.

## 5. Dissolution

## 5- الانحلال

تكون عملية انحلال المواد في المحلات محدودة مهما تكن الكمية المنحلة صغيرة أو كبيرة. ويُفسّر اختلاف انحلال المواد بعضها في بعض من خلال قوى التجاذب الناشئة بين جزيئات (أيونات) المنحل وجزيئات (أيونات) المحل.

### 5-1- العوامل المؤثرة على الانحلال

#### 5.1- Factors Affecting on Dissolution

يتعلق انحلال المواد بعضها في بعض بالعوامل الثلاثة التالية :  
طبيعة المحل والمنحل - درجة الحرارة - الضغط.

#### 5-1-1- طبيعة المحل والمنحل

##### 5.1.1- Nature of Solvent & Solute

تنص القاعدة العامة في الكيمياء على أن الشبيه يحلّ مشابيه. وهذا يعني أن عملية الانحلال تتم على أحسن ما يمكن ، عندما تكون جزيئات المنحل مماثلة في البنية والخواص الكهربائية لجزيئات المحل ، وكمثال على ذلك الماء والكحول اللذان ينحلان معاً بجميع النسب ؛ في حين أن النفط لا ينحلّ في الماء. وكذلك فإن كل من ملح الطعام والسكر ينحل في الماء ، بينما لا ينحل اليود فيه ، وإنما ينحل في البنزن أو في رباعي كلور الكربون. وهكذا نخلص إلى النتيجة التالية :

المواد القطبية تتحل في القطبية ، والمواد غير القطبية تتحل في اللاقطبية.

ملاحظة - إن لطول السلسلة الهيدروكربونية تأثيراً سلبياً على عملية انحلال الكحوليات في الماء.

### 5.1.2- Temperature

### 5-1-2- درجة الحرارة

I- يزداد انحلال المواد الصلبة (والسائلة) عموماً بارتفاع درجة الحرارة. وتعطي العلاقة التالية تابعة الانحلال إلى درجة الحرارة :

$$\ln(m_2/m_1) = (\Delta H/R) \cdot (T_2 - T_1)/T_2 \cdot T_1 \quad (11)$$

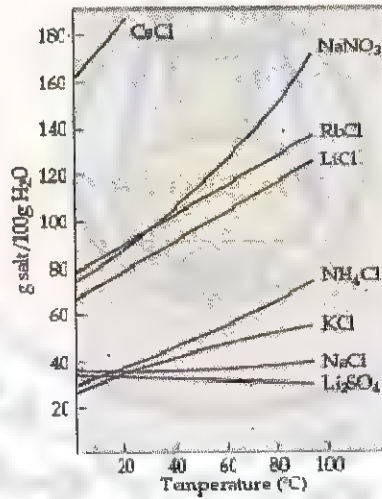
حيث :  $\Delta H$  هي كمية حرارة (أو أنتالبية) الإحلال المرافقة.

$m_2$  ,  $m_1$  هما التركيزان المولاليان الموافقان لدرجتي الحرارة  $T_2$  ,  $T_1$ .

وتعطي حرارة الانحلال في الجداول الفيزيائية.

يبين الشكل-1 تابعة الإنحلالية لدرجة الحرارة للعديد من الأملاح المختلفة.

الشكل-1 - تابعة انحلال الأجسام الصلبة إلى درجة الحرارة.



II- يتناقص انحلال الغازات بالمحاليل السائلة بارتفاع درجة الحرارة ، وهذا ما يلاحظ في مياه المحيطات والأنهار. ففي فصل الصيف تنقص نسبة الأوكسجين المنحلة في الماء عما هي عليه في فصل الشتاء. وهذا ما يلاحظه

البيولوجيون من ازدياد تكاثر الكائنات الحية المائية في فصل الشتاء عنه في فصل الصيف. وكذلك عند تسخين الماء فإنه يلاحظ تشكل فقاعات نتيجة انفصال جزيئات غاز الأوكسجين المنحلة في الماء لدى ارتفاع درجة حرارته.

تطبيق-2- ينحل 80 g من نترات الأمونيوم ( $\text{NH}_4\text{NO}_3$ ) في 1 لتر من الماء في الدرجة  $27^\circ\text{C}$  فكم ينحل منه في الدرجة  $37^\circ\text{C}$  علماً بأن حرارة انحلاله المولية تبلغ  $1300 \text{ J/mol}$ .

الحل :

لنحسب التركيز المولالي لمحلول (80 g) من نترات الأمونيوم في (1ℓ) من الماء.

وبحسب تعريف المولالية (العلاقة-7) :  $m = n_2(\text{mol}) / W_1(1\text{kg})$

نجد أن :  $n_2 = 80 \text{ g} / 80 \text{ g, mol}^{-1} = 1 \text{ mol}$

وبما أن لتر الماء يكافئ 1kg ماء فإن هذا المحلول يكون تركيزه المولالي تعريفاً :

$m_1 = 1(\text{mol}) / 1(1\text{kg}) = 1 (\text{mol/kg})$

وبتطبيق العلاقة (11) :  $\ln(m_2/m_1) = (\Delta H/R) \cdot (T_2 - T_1) / T_2 \cdot T_1$

يكون لدينا :

$\ln(m_2/1 \text{ mol.kg}^{-1}) = 1300 \text{ J.mol}^{-1} / 8.314 \text{ J.mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}) \times$

$(310-300)\text{K} / 310 \times 300 \text{K}^2 = 0.0168$

$\ln m_2 = 0.0168 \rightarrow m = 1.0170$  ومنه :

### 5.1.3. Pressure

### 5-1-3- الضغط

أ- لا تأثير يذكر للضغط على انحلال كل من السوائل والأجسام الصلبة.

ب- يزداد انحلال جميع الغازات بازدياد الضغط الجزئي للغاز المنحل .

وتعطي تابعة انحلال الغازات إلى الضغط من خلال قانون هنري Henry في

انحلال الغازات ، والذي ينص على أن :



تركيز الغاز المنحل في المحلول  $C_g$  يتناسب طردياً والضغط الجزئي للغاز الموجود فوق المحلول :

$$C_g = k_H \cdot P_g \quad (12)$$

حيث :  $k_H$  ثابت هنري.

ومن أجل تركيزين مختلفين لنفس الغاز نكتب :

$$C_g^I / C_g^{II} = P_g^I / P_g^{II} \quad (13)$$

وبين الجدول-2 الآتي قيم ثوابت هنري لبعض الغازات الشائعة.

الجدول-2- ثوابت قانون هنري (في درجة الحرارة  $25^\circ\text{C}$ ) بوحدة  $\text{mol}/\ell \cdot \text{Pa}$ .

الغاز	$\text{N}_2$	$\text{O}_2$	$\text{CO}_2$
$k_H (\text{mol}/\ell \cdot \text{Tor})$	$8.420 \times 10^{-7}$	$16.60 \times 10^{-7}$	$448.0 \times 10^{-7}$

تطبيق-3- ينحل  $0.050 \text{ mol} \cdot \ell^{-1}$  من غاز تحت الضغط  $100 \text{ kPa}$  ، فكم ينوب منه إذا ارتفع الضغط خمسة أضعاف ما كان عليه ؟

الحل :

$$C_g^I / C_g^{II} = P_g^I / P_g^{II} \rightarrow C_g^{II} = C_g^I (P_g^{II} / P_g^I) \quad (13) \text{ : بتطبيق العلاقة}$$

$$C_g^{II} = 0.050 \text{ mol} \cdot \ell^{-1} (5 P_g^I / P_g^I) = 0.250 \text{ mol} \cdot \ell^{-1}$$

تطبيق-4- احسب ثابت هنري في التطبيق-3 .

الحل :

$$C_g = k_H \cdot P_g \rightarrow k_H = C_g / P_g \quad (12) \text{ بالشكل :}$$

$$k_H = (C_g^I / P_g^I) = (C_g^{II} / P_g^{II}) = 5 \times 10^{-7} \text{ mol}/\ell \cdot \text{Pa}$$

**تطبيق-5-** يذوب الأوكسجين المجمع فوق الماء تحت ضغط (كلي) 101 kPa وعند الدرجة 25°C إلى حد أقصى 0.039 g/l ، فكم ستكون انحلاليته إذا أصبح ضغطه الجزئي فوق الماء 107kPa ، علماً بأن ضغط بخار الماء عند ذات الدرجة من الحرارة يساوي 3.17 kPa.

الحصل :

انطلاقاً من مفهوم الضغط الكلي :  $P = p_{O_2} + p_{H_2O}$

نجد أن ضغط غاز الأوكسجين :  $p_{O_2} = P - p_{H_2O}$

وبتطبيق قانون هنري العلاقة (13) بشكلها :  $m_2 = m_1(p_2/p_1)$

نجد :  $m_2 = 0.039 \text{ g} \cdot \ell^{-1} \cdot (107\text{kPa}/97.83\text{kPa}) = 0.043 \text{ g} \cdot \ell^{-1}$

## 6- تحضير المحاليل الكيميائية

### 6. Preparation of Chemical Solutions

هناك طريقتان مختلفتان لتحضير المحاليل الكيميائية ، وذلك تبعاً للحالة الفيزيائية التي تكون بها المادة الأصلية المراد حلها. وبغض النظر عن انحلال الغازات (بسبب صعوبة التعامل معها من الناحية العملية) فسنقتصر الحديث فقط على انحلال كل من المواد السائلة والمواد الصلبة في السوائل.

#### 6-1- تحضير محاليل المواد الصلبة في السوائل

##### 6.1. Preparation of Solutions of Solids in Liquids

سنعتمد سلم التركيز الجزيئي الحجمي (المولاري) الذي يعرف على أنه عدد مولات المادة المنحلة على حجم ليتر واحد من المحلول. لتحضير محلول بتركيز مولي معين يجب حساب كمية المادة الصلبة اللازم إذابتها في حجم معلوم من المحلول حتى نحصل على التركيز المطلوب.

### طريقة تحضير محلول عياري بتركيز مولي معلوم:

تستخدم هذه الطريقة للمركبات الصلبة سواء كانت أملاحاً أو أسساً وحمض الأوكساليك الصلب فقط.

ومن أجل القيام بذلك :

1- علينا حساب كتلة المادة الصلبة.

لنفترض أننا نريد تحضير محلول من هيدروكسيد الصوديوم NaOH ذي تركيز (1 M) وحجم (100 mL).

2- إن كتلة المول من NaOH هي :

$$m_{\text{NaOH}} = 23 + 16 + 1 = 40 \text{ g}$$

ومن العلاقة (3) :

التركيز المولاري = عدد المولات / الحجم باللتر  
نستنتج أن :

عدد المولات = التركيز المولاري × الحجم باللتر

$$n_{\text{NaOH}} = 1 \text{ M} \times 0.1 = 0.1 \text{ mol}$$

كتلة المادة = كتلة المول × عدد المولات

$$m_{\text{NaOH}} = 40 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} \times 0.1 \text{ mol} = 4 \text{ g}$$

ملاحظة - يمكن حساب كتلة المادة مباشرة من العلاقة التالية:

كتلة المادة = كتلة المول × التركيز المولي × الحجم باللتر

$$m_{\text{NaOH}} = 40 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} \times 1 \text{ mol} \cdot \ell^{-1} \times 0.1 \ell = 4 \text{ g}$$

## خطوات العمل:

1- نوزن بدقة كافية 4 g من NaOH باستخدام ميزان تحليلي حساس مع

الانتباه لنظافة الميزان قبل وبعد الاستخدام.

2- نضع كمية هيدروكسيد الصوديوم الموزونة بحذر شديد في بالون معايرة سعة بالحجم المطلوب تحضيره مستعينين بقمع مناسب.

3- نضيف جزئياً الماء المقطر إلى البالون الحاوي على الهيدروكسيد الموزون ونغلق فوهة البالون بالسداة المصنفة (أو بالإبهام) ثم نرجّ المحتوى شاقولياً حتى تمام الذوبان.

4- نكمل بالماء المقطر المحلول حتى بلوغ العلامة ، ثم نغلق الدورق بالسداة ونرجّ المحلول دائرياً. وبذلك نكون قد حصلنا على محلول من هيدروكسيد الصوديوم المطلوب.

## **6-2- تحضير محاليل المواد السائلة في السوائل**

### **6.1. Preparation of Solutions of Liquids in Liquids**

وهنا سنعتمد سلم التركيز الجزيئي الحجمي (المولاري) المعروف بالصيغة السابقة.

#### طريقة تحضير محلول قياسي بتركيز معلوم:

تستخدم هذه الطريقة للحموض عموماً ، لأنها عبارة عن مواد غير قياسية بسبب قابليتها للتطاير ، لأنه لا يمكن تحضير محاليل قياسية منها مباشرة. لذلك يستخدم محلول معلوم التركيز بصورة تقريبية لتعيين تركيز المحلول بالضبط بمعايرته بمحلول قياسي لمحلول أساسي من كربونات الصوديوم.

نفرض أننا نريد تحضير محلول من حمض كلور الماء HCl تركيزه 0.1 M وحجمه 100 ml ؛ علماً بأن تركيز حمض الهيدروكلوريك الوزن المئوي يساوي (36% W) وكثافته (1.18 g/ml).

نحسب كتلة الحمض اللازمة لتحضير 100 ml بتركيز 0.1 M  
بما أن كتلة المول من HCl :  $m_{HCl} = 1 + 35.5 = 36.5 \text{ g}$   
كتلة الحمض = كتلة المول  $\times$  التركيز المولاري  $\times$  الحجم باللتر  
 $m_{HCl} = 36.5 \text{ g.mol}^{-1} \times 1 \text{ mol.l}^{-1} \times 0.1 \text{ l} = 3.65 \text{ g}$

بما أن تركيز الحمض 36% W ، فهذا يعني أن :

كل 36 g من الحمض توجد في 100 g من المحلول  
وكل 3.65 g من الحمض توجد في X g من المحلول

وباستخدام القاعدة الطردية الثلاثية (جداء الطرفين = جداء الوسطين)

إذن كتلة الحمض :  $X = 3.65 \times 100/36 = 10 \text{ g}$

ويسهل علينا أخذ كمية الحمض بالحجم فضلاً عن وزنها ، نظراً لأن المادة غير قياسية وستكون عملية الوزن غير سهلة.

إذن حجم الحمض : كتلته / كثافته

$$V = 10 / 1.18 = 8.5 \text{ ml}$$

#### خطوات العمل :

1- املاً جزيئياً بالون معايرة سعته (100 ml) بالماء المقطر مستعينا بالقمع.

2- خذ بالماصة المدرجة (8.5 ml) من الحمض المركز بحرص شديد

وضعها في بالون المعايرة السابق.

3- اغسل الماصة المدرجة بقليل من الماء المقطر وأضف ماء الغسيل إلى الدورق ، كرر هذه العملية ؛ ثم أكمل الدورق بالماء المقطر حتى العلامة.

4- أغلق الدورق بالسدادة المصنفة الخاصة به حصراً ، ثم رجّه بحذر بشكل دائري حتى يختلط المحلول. وبذلك نكون قد حصلنا على محلول من حمض كلور الماء (HCl) المطلوب.

ملاحظة مهمة - من المعلوم أن المحاليل عادة ما تفقد فاعليتها بعد مرور فترة من الزمن ، وخاصة الأحماض (بسبب تغير تركيبها نتيجة تفككها لتعرضها لعوامل كثيرة كالجو والحرارة والضغط والرطوبة والضوء...). لذا يجب تغييرها مع بداية كل عام دراسي جديد (على أبعد تقدير ، أو كلما دعت الضرورة) ، ومراعاة تحديد الكمية المطلوبة.

يعطي الجدول التالي الكثافات (بوحدة غ/سم<sup>3</sup>) والتراكيز الوزنية المئوية لبعض الحموض الشائعة.

الجدول 3- كثافات وتراكيز وزنية مئوية لمواد حمضية وقلوية سائلة.

التركيز المئوي الوزني % W	الكثافة g/cm <sup>3</sup>	صيغته	الحمض
96.6	1.84	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	حمض الكبريت
37.2	1.19	HCl	حمض كلور الماء
67.1	1.40	HNO <sub>3</sub>	حمض الأزوت
99.5	1.05	CH <sub>3</sub> COOH	حمض الخل
25.0	0.91	NH <sub>4</sub> OH	ماءات الأمونيوم

تمرين 4- احسب مولية ونظامية كل من المحاليل التالية :

1- محلول HNO<sub>3</sub> تركيزه 40% W وكثافته 1.25 g.cm<sup>-3</sup> .

2- محلول CH<sub>3</sub>COOH تركيزه 60% W وكثافته 1.26 g.cm<sup>-3</sup> .

3- محلول H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> تركيزه 25% W وكثافته 1.18 g.cm<sup>-3</sup> .



### 6-3- قاعدة التمديد

#### 6.3. Dillution's Rulls

ما يهمنا عند القيام بإجراء المعايرات الكيميائية على اختلاف أنواعها التوصل إلى نقطة التكافؤ. ونعني بنقطة التكافؤ في حال معايرة حمض (مجهول التركيز) بأساس معلوم التركيز ، على سبيل المثال ، هو تساوي عدد مكافئات الحمض ( $\Omega_a$ ) المعايّر مع عدد مكافئات الأساس ( $\Omega_b$ ) للمعاير ، أي : عند التعادل ؛ هذا يعني انه في نقطة التعادل يتساوى عدد مكافئات المؤكسد  $\Omega'$  مع عدد مكافئات المرجع  $\Omega$  ، أي أن :

$$(14) \quad \text{عدد مكافئات الحمض } (\Omega_a) = \text{عدد مكافئات الأساس } (\Omega_b)$$

ولما كان عدد المكافئات يساوي إلى حجم المحلول المستخدم (أو المستهلك) مضروباً بتركيزه النظامي [وفقاً للعلاقة (4)] ، أي :

$$\Omega_b = N_b \cdot V_b \quad ; \quad \Omega_a = N_a \cdot V_a$$

وبناءً عليه يمكن التوصل إلى العلاقة الأساسية في المعايرة بالشكل التالي :

$$(15) \quad N \cdot V = N' \cdot V'$$

**تطبيق 6- كيف تحضر المحاليل التالية :**

1- 1 ليتر من محلول  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  موليته 0.5M بدءاً من  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  الصلبة ؟

2- 37 مل من محلول  $\text{H}_2\text{SO}_4$  نظاميته 0.8N بدءاً من محلوله المركز 17.8M ؟

3- 3 مل من محلول NaOH نظاميته 0.2N بدءاً من محلوله المركز 6M ؟

4- 50 مل من محلول  $\text{H}_2\text{SO}_4$  نظاميته 0.5N بدءاً من محلوله المركز 1M ؟

**الحل :**

1- لتحضير 1 ليتر من محلول كبريتات الأمونيوم تركيزه المولي 0.5M نأتي بنصف مول من  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  ونضعها في وعاء سعته 1ل ونضيف الماء حتى العلامة.

2- إن حمض الكبريت الذي موليته 17.8 يكافئ  $N = 2M = 2 \times 17.8 = 35.6$

وبتطبيق قاعدة التمديد :  $N_a \cdot V_a = N_b \cdot V_b \rightarrow V_a = V_b \cdot (N_b/N_a)$

$$V_a = 0.8 \times (37/35.6) = 0.83 \text{ ml}$$

وهكذا فإنه لتحضير 37ml من محلول حمض الكبريت 17.8M نأخذ 0.83 ml

ونمددها بالماء حتى يصبح الحجم 37ml .

$$N_b \cdot V_b = N_a \cdot V_a \rightarrow V_b = V_a \cdot (N_a/N_b) \quad -3$$

$$V_b = 3 \text{ ml} \times (0.2/6) = 0.1 \text{ ml}$$

وهكذا نأخذ 0.1 ml من محلول الصود الكاوي موليته 6M ونمددها بالماء حتى

يصبح حجمها 3ml .

$$N_a \cdot V_a = N_b \cdot V_b \text{ (ممدد)} \rightarrow V_a = V_b \cdot (N_b/N_a) \quad -4$$

$$V_a = 50 \text{ ml} \times (0.5/2) = 12.5 \text{ ml}$$

وهكذا نأخذ 12.5 ml من حمض الكبريت 2M (or 1N) ونمددها بالماء حتى يصبح

حجمها 50ml .

تطبيق-7- لتعديل عينة من حمض وزنها (4.93 g) تعديلاً تاماً لزم (129 ml) من

محلول هيدروكسيد الباريوم (0.85 N) ، ما هو المكافئ الغرامي لهذا الحمض؟

الحل :

انطلاقاً من العلاقة (14) : عدد مكافئات الحمض ( $\Omega_a$ ) = عدد مكافئات الأساس ( $\Omega_b$ )

$$\Omega_b = N_a \cdot V_a = \Omega_a$$

$$0.85 \text{ N} \times 129 \text{ ml} = \Omega_a = (m/E) = 4.93 \text{ g/E}$$

$$E = 4.93 \text{ g} / 0.85 \text{ N} \times 129 \text{ ml} = 44.96 \text{ g}$$

## الفصل الثاني عشر : تفاعلات الأكسدة والإرجاع

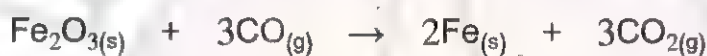
### Chapter-12 : Oxidation-Redaction Reaction

#### 1. Introduction

#### 1- تمهيد

يأتي مفهوم الأكسدة والإرجاع من التفاعلات التي تعرف من قرون طويلة. فقد تعلمت الحضارات القديمة كيف تتحول أكاسيد المعادن وكباريتها إلى المعادن ؛ أي كيف ترجع الفلزات إلى المعادن.

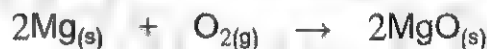
وكمثال معاصر ، هو إرجاع أكسيد الحديد  $Fe_2O_3$  بأول أكسيد الكربون CO لإعطاء معدن الحديد :



في هذا التفاعل يزيح أول أكسيد الكربون الأوكسجين من أكسيد الحديد ، ليقال بأن أكسيد الحديد قد أرجع ومن جهة ثانية فإن CO عامل إرجاع Agent of Reduction ، لأنه يتسبب بإرجاع فلز الحديد إلى معدن الحديد ؛ وبالتالي فإنه يدعى بالعامل المرجع (أو المرجع اختصاراً) Reducing Agent.

وبالمقابل ، فإن  $Fe_2O_3$  هو عامل أكسدة Agent of Oxidation ؛ لأنه يتسبب بأكسدة أول أكسيد الكربون بإعطائه الأوكسجين محولاً إياه إلى ثنائي أكسيد الكربون ؛ ومن ثم فإنه يدعى بالعامل المؤكسد (أو اختصاراً المؤكسد). Oxidizing Agent.

إن أي عملية يضاف فيها الأوكسجين إلى مادة أخرى هي أكسدة بالمفهوم الضيق ، كما في تفاعل المغنيزيوم مع الأوكسجين :



حيث يُعتبر الأوكسجين في هذا التفاعل هو المؤكسد والمغنيزيوم هو المرجع. ومن المفيد أن نذكر هنا أن العنصر المؤكسد (O) قد أرجع ، وأن العنصر المرجع (Mg) قد أكسد.

يمكن أن نجل الملاحظات التجريبية السابقة والمحددة الملامح من خلال الاستنتاجات المهمة التالية :

1- إذا تأكسد أحد المواد الكيميائية ، فإن مادة أخرى يجب أن ترجع في نفس الوقت. ولذلك فإن هذه التفاعلات تدعى عادة بتفاعلات الأكسدة والإرجاع.

2- إن العامل المرجع هو ذاته يتأكسد ، والعامل المؤكسد يرجع.

3- عملية الأكسدة هي عكس عملية الإرجاع.

4- إن عمليتي الأكسدة والإرجاع مترافقتان ومتلازمتان حتماً.

تبين التفاعلات الموصوفة سابقاً أن إزاحة الأوكسجين عملية إرجاع Reduction Process ، وأن إضافته عملية أكسدة -Oxidation Process.

## 2- تفاعلات الأكسدة والإرجاع وانتقال الإلكترونات

### 2. Redox Reaction & Electron Transfer

لا يدخل الأوكسجين في جميع تفاعلات الأكسدة والإرجاع. ولكن جميع تفاعلات الأكسدة والإرجاع يدخل فيها انتقال الإلكترونات بين المواد المشاركة بالتفاعل. فعندما تكتسب المادة إلكترونات ، يقال بأنها أرجعت ؛ لأنه يوجد إرجاع في الشحنة الكهربائية على ذرة المادة (أو العنصر).

وفي المعادلة الأيونية الإجمالية الموضحة فيما يلي :



ترجع  $Ag^+$  أيون الفضة المشحونة إيجاباً إلى  $Ag$  ذرة الفضة غير المشحونة ، وذلك باكتسابها إلكترونات من معدن النحاس. ولأن النحاس يقدم الإلكترونات ويتسبب بإرجاع أيون الفضة فإنه يمثل العامل المرجع وعندما تفقد مادة الإلكترونات ، فإن الشحنة الكهربائية على ذرة المادة (العنصر) تزداد ، ويقال بأن المادة تأكسدت.

في مثالنا السابق ، فإن معدن النحاس يمنح الإلكترونات ليصبح  $Cu^{2+}$  ؛ وحتى يتم ذلك فإن مادة ما يجب أن توجد لتأخذ الإلكترونات المقدمة من النحاس. وفي هذه الحال فإن  $Ag^+$  هو مستقبل الإلكترون حيث ترجع شحنته إلى الصفر في معدن الفضة. وبالنتيجة فإن  $Ag^+$  هو العامل الذي يتسبب بأكسدة معدن النحاس ؛ ومن ثم فإن أيون الفضة  $Ag^+$  عامل مؤكسد.

وهكذا نجد في كل تفاعل أكسدة وإرجاع أن أحد المتفاعلات يرجع ، ويكون نتيجة لذلك مؤكسداً ، ومتفاعل آخر يؤكسد ، ويكون نتيجة لذلك مرجعاً.

وفي الخلاصة إذا فقدت ذرة (أو مجموعة ذرية) إلكترونات أو أكثر فإنها تتأكسد وتكون عاملاً مرجعاً :  $X \rightarrow X^{n+} + ne^-$

أما إذا اكتسبت الذرة (أو المجموعة الذرية) إلكترونات أو أكثر فإنها ترجع ، وتكون عاملاً مؤكسداً :  $Y + ne^- \rightarrow Y^{n-}$

وبالعودة إلى تفاعل المغنيزيوم والأوكسجين نجد أن الأوكسجين هو المؤكسد لأنه يأخذ الإلكترونات (  $4e^-$  لكل جزئ) لينتقل إلى أيون الأوكسجين :



وفي ذات التفاعل فإن معدن المغنيزيوم  $Mg$  هو المرجع ، لأن كل ذرة فيه تعطي إلكترونين لتشكل الأيون  $Mg^{2+}$ .

### 3. Oxidation Numbers

### 3- أرقام الأكسدة

كيف يمكننا أن نتكلم عن تفاعل أكسدة وإرجاع عندما نراه ؟

وكيف يمكننا أن نعلم أي من المواد كسبت أو فقدت إلكترونات ؟ وأي منها هو مؤكسد أم مرجع ؟

ويكون الجواب من خلال البحث عن التغير في رقم الأكسدة للعنصر الجاري في التفاعل. ويعرف رقم الأكسدة لذرة في جزئ أو أيون كشحنة كهربائية تملكها الذرة ، أو يبدو أنها تملكها. وكما هو محدد من خلال بعض التعليمات ، الواردة لاحقاً ، من أجل عائدية (تابعية) أرقام الأكسدة. ولكن قبل ذلك يجب لفت النظر إلى نقطتين مهمتين هما:

أولاً : ما عدا الأيون أحادية الذرة ، فإن رقم الأكسدة من أجل الذرة لا يمثل الشحنة الكهربائية الفعلية على تلك الذرة. ورغم ذلك فإن أرقام الأكسدة تكون مفيدة ، لأنها الوسيلة للتعرف على تفاعلات الأكسدة والإرجاع.

ثانياً : يكون على الأغلب مفيداً معرفة فيما إذا أمكن أن يصنف التفاعل كتفاعل أكسدة وإرجاع ، أو كتفاعل حمض - أساس ، أو كتفاعل ترسيب ، أو أي تفاعل آخر.

إن سبب تعلّم أرقام الأكسدة في هذا المجال هو من أجل أن نكون قادرين للتعرف على التفاعلات التي تشكل عمليات أكسدة وإرجاع.

### 3-1- تعليمات لتحديد أرقام الأكسدة

#### 3.1- Guidelines for Determining Oxidation Numbers

1- إن كل ذرة في العنصر النقي تملك رقم أكسدة صفر. فرقم أكسدة Cu في النحاس المعدن هو 0 ، وكذلك صفر من أجل كل ذرة في  $O_2$  أو  $O_8$ .



2- من أجل الأيونات الحاوية على ذرة مفردة (أحادية) فإن رقم الأكسدة يساوي إلى الشحنة الموجودة على الأيون. تشكل عناصر المجموعات (الفصائل) 1A و 2A و 3A أيونات أحادية الذرة ذات شحنة موجبة ، ورقم أكسدة يساوي إلى رقم الفصيلة.

ونتيجة لذلك فإن الألمينيوم يشكل الأيون  $Al^{3+}$  ، ويكون رقم أكسدة +3.

3- رقم أكسدة الفلور F في مركباته مع غيره من العناصر هو دائماً -1.

4- يملك كل من Cl و Br و I رقم أكسدة -1 في مركباتها ما عدا عندما تتحد مع الأوكسجين أو الفلور وهذا يعني أن Cl يأخذ رقم أكسدة -1 في NaCl (الذي يأخذ فيه Na رقم الأكسدة +1 ، كما هو متوقع لكونه عنصراً من الفصيلة 1A). ولكن في الأيون  $ClO^-$  فإن ذرة Cl تأخذ رقم أكسدة +1 (وتأخذ ذرة O رقم أكسدة -2 ، انظر البند السابق من التعليمات).

5- رقم أكسدة H هو +1 و O هو -2 في معظم مركباتهما.

رغم أن هذا يطبق من أجل الكثير من المركبات فإن بضعة استثناءات تحدث :

I- عندما يشكل H مركباً ثنائياً مع المعدن ، فإن المعدن M يشكل أيوناً موجباً  $M^{n+}$  ويتحول H إلى أيون الهيدريد  $H^-$ .

وهكذا ففي  $CaH_2$  فإن رقم أكسدة Ca هو +2 (أي يساوي إلى رقم الفصيلة) ، ورقم أكسدة H هو -1.

II- يمكن أن يملك الأوكسجين رقم أكسدة -1 في طائفة المركبات المدعوة بالبيروكسيدات - Peroxides والتي تقوم على أيون  $O_2^{2-}$ . على سبيل المثال في الماء الأوكسجيني  $H_2O_2$  (Hydrogen Peroxide) يميز H برقم أكسدة

+1 ، ومن ثم فإن رقم أكسدة O هو -1.

6- يجب أن يكون المجموع الجبري لأرقام الأكسدة في أي مركب صفرًا. أما في الأيون متعددة الذرات فيجب أن يكون المجموع الجبري مساوياً لشحنته.

تطبيق-1- حدد رقم الأكسدة للعنصر المشار إليه بخط في كل من المركبات أو الأيونات التالية :

1- الليثيوم في أكسيد الليثيوم  $\text{Li}_2\text{O}$  ، 2- الفسفور في حمض الفسفور  $\text{H}_3\text{PO}_4$

3- المنغنيز في أيون البرمنغنات  $\text{MnO}_4^-$  ، 4- الكربون في التولوين  $\text{C}_7\text{H}_8$

5- الكروم في أيون ثاني الكرومات  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  .

الحل :

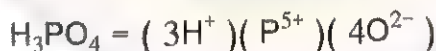
1- إن أكسيد الليثيوم  $\text{Li}_2\text{O}$  مركب معتدل. ورقم أكسدة Li فيه هو +1 ، كما هو متوقع من موقعه في الجدول الدوري (IA). وهذا يعني أن O يملك رقم أكسدته العادي -2 :



والشحنة الإجمالية = رقم أكسدة Li + رقم أكسدة O = صفر

$$(-2) + 2(+1) = 0$$

2- يملك  $\text{H}_3\text{PO}_4$  أيضاً شحنة إجمالية صفر . وإذا كان لكل ذرة من ذرات O رقم أكسدة -2 ، ورقم أكسدة H هو +1 ؛ فإن رقم أكسدة P هو +5 :



والشحنة الإجمالية هي مجموع أرقام الأكسدة لذرات H + رقم أكسدة P + مجموع أرقام الأكسدة لذرات O ، أي :

$$3(+1) + (+5) + 4(-2) = 0$$

3- تملك أيون البرمنغنات  $\text{MnO}_4^-$  شحنة إجمالية -1 . ولأنها ليست فوق أكسيد فيمتاز الأوكسجين برقم أكسدة -2 ؛ وهذا يعني أن ذرة Mn تملك رقم أكسدة +7 :



تكون الشحنة الإجمالية = رقم أكسدة Mn + مجموع أرقام الأكسدة لكل ذرات O الأربعة :

$$4(-2) + (+7) = -1$$

4- يملك التولوين الصيغة  $C_7H_8$  ، وباعتبار أن رقم أكسدة H هو +1 ، فإن كل ذرة كربون يجب أن تأخذ رقم أكسدة يساوي  $(-8/7)$ .

$$C_7H_8 = (7C^{8/7-})(8H^{+})$$

تكون الشحنة الإجمالية = مجموع أرقام أكسدة ذرات C + مجموع أرقام أكسدة ذرات H

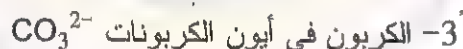
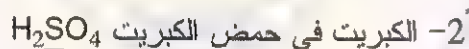
$$8(+1) + 7(-8/7) = 0$$

5- تستخدم المركبات الحاوية على أيون ثاني الكرومات  $Cr_2O_7^{2-}$  بشكل واسع في المخبر بكثرة. ولأن الشحنة الإجمالية على أيون ثاني الكرومات هي -2 ، ويخصص لذرة O رقم أكسدة -2 ؛ فإن كل ذرة Cr يجب أن تأخذ رقم أكسدة +6 .

وتكون الشحنة الإجمالية = مجموع أرقام أكسدة 2Cr + مجموع أرقام أكسدة 7O

$$2(+6) + 7(-2) = -2$$

تمرين-1 حدد رقم الأكسدة للذرة المنوه عنها في كل من الجزيئات (الأيونات) التالية:



#### 4- تمييز تفاعلات الأكسدة والإرجاع

#### 4. Recognizing Redox-Reactions

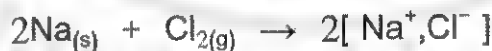
بعد الإطلاع على ما تقدم وملاحظة الجدول (1)، التالي يمكننا الإخبار عن التفاعلات التي يمكن أن تصنف كتفاعلات أكسدة وإرجاع وأي منها تكون من نمط آخر. ولكن في حالات كثيرة يكون جلياً أن التفاعل المصادف أمامنا هو تفاعل أكسدة وإرجاع ؛ لأنه يدخل فيه عامل أكسدة (مؤكسد) أو عامل إرجاع (مرجع) معروف جيداً.

الجدول-1- بعض العوامل المؤكسدة والعوامل المرجعة الشائعة

عامل مؤكسد	نتائج تفاعل	عامل مرجع	نتائج تفاعل
الأوكسجين $O_2$	شاردة الأكسيد $O^{2-}$	الهيدروجين $H_2$	شاردة الهيدروجين $H^+$ أو $H$ المتحد بالماء $H_2O$
الهالوجينات : $F_2, Cl_2, Br_2, I_2$	شاردة الهالوجين : $F^-, Cl^-, Br^-, I^-$	المعادن مثل : $Na, K, Fe, Al$	شوارد المعدن مثل : $Na^+, K^+, Fe^{2+}/3+, Al^+$
حمض الأزوت $HNO_3$	أكاسيد الأزوت مثل : $NO, NO_2$	الكربون المستخدم لإرجاع أكاسيد $M$	$CO, CO_2$
شاردة $MnO_4^-$ البرمنغنات	شاردة المنغنيز الثنائي في محلول حمضي		
شاردة $Cr_2O_7^{2-}$ ثاني كرومات	شاردة الكروم الثلاثي في محلول حمضي		

مثلاً الأوكسجين ، فإن الهالوجينات ( $F_2, Cl_2, Br_2, I_2$ ) هي دوماً عوامل مؤكسدة في تفاعلاتها مع المعادن ومعظم اللامعادن.

فعلى سبيل المثال ، يوضح تفاعل معدن الصوديوم مع الكلور الآتي :



فالكلور يتحول إلى  $Cl^-$  ، حيث يحصل جزئ  $Cl_2$  على إلكترونين ، وبالتالي

فإن الكلور يُرجع ؛ ويعتبر بذلك عامل مؤكسد ، لأن رقم أكسدته ينخفض من 0 إلى 1- . وبشكل عام عندما تتحد الهالوجينات مع المعادن فإنها تتحول دوماً إلى الأيون  $X^-$  :  $(F^-, Cl^-, Br^-, I^-)$  . وترجع الهالوجينات دوماً كالهيدروجين ، وتعتبر عوامل مؤكسدة في تفاعلاتها مع المعادن .

ويلاحظ أن الصوديوم Na يبدأ كعنصر في التفاعل ، ولكنه بعد اتحاده بالكلور يتحول إلى أيون الصوديوم  $Na^+$  ؛ حيث يزداد رقم أكسدته من 0 إلى +1 ؛ أي أن ذرة الصوديوم Na تتأكسد وبالتالي يُعتبر الصوديوم عامل مرجع ؛ وهذا ما ينطبق بالفعل عموماً على المعادن ، التي تعدّ عوامل مرجعة .

يُستخدم الكلور على نحوٍ واسعٍ كعامل مؤكسد في معالجة مياه الشرب ومياه المجاري . وعلى سبيل المثال يستخدم الكلور لإزالة كبريت الهيدروجين  $H_2S$  من مياه الشرب ، وذلك بأكسدة أيون الكبريت  $S^{2-}$  إلى الكبريت العنصري S غير المنحل وفق التفاعل التالي :



يمتاز غاز  $H_2S$  برائحة البيض الفاسد ، ويأتي من تفكك (تخرب) المادة العضوية أو الترسيبات الفلزية الجوفية .

الجدول -2- طرق التعرف على تفاعلات الأكسدة والإرجاع .

من ناحية	أكسدة	إرجاع
رقم الأكسدة	تزايد في رقم أكسدة الذرة	تناقص رقم أكسدة الذرة
الإلكترونات	فقدان الذرة للإلكترونات	اكتساب الذرة للإلكترونات
الأوكسجين	اكتساب للاوكسجين	فقدان للاوكسجين

يُتيح لنا التعرف على العوامل المؤكسدة والمرجعة المميزة بالتنبؤ فيما إذا كان التفاعل المعني يصنف تفاعل أكسدة وإرجاع ؛ كما يسمح لنا ، في بعض الحالات ، التنبؤ بماهية المنتجات التي يمكن أن تحصل.

## 5- إرشادات من أجل تفاعلات الأكسدة والإرجاع

### 5. Guidelines for Redox-Reactions

**1-** إذا اتحد عنصر أو مركب مع الأوكسجين فإن العنصر أو المركب يتأكسد ويرجع الأوكسجين. وفي هذه العملية يتحول  $O_2$  إلى الأيون  $O^{2-}$  (أيون أكاسيد المعادن) وذلك بإضافة الكترونات ، أو أنه يتحد بغيره ليكون جزيئاً كما في  $CO_2$  أو  $H_2O$  (كما يحدث في تفاعل احتراق الهيدروكربونات) ويكون فيها رقم أكسدته (O) -2 .

**2-** إذا اتحد عنصر أو مركب مع الهالوجين فإن العنصر أو المركب يتأكسد. وفي هذه العملية يتحول الهالوجين  $X_2$  إلى أيون الهالوجين  $X^-$  وذلك بإضافة الإلكترونات أو بالاتحاد مع غيره في جزيئ مثل  $HCl$  ، حيث يكون رقم أكسدة  $Cl^-$  هو -1 ، ويرجع الهالوجين بالنتيجة ويكون عامل مؤكسد. ويعدّ الفلور والكلور عاملان مؤكسدان قويتان (وبخاصة يكون الفلور مؤكسداً قوياً جداً).

**3-** إذا اتحد المعدن مع عنصر آخر أو مركب فإن المعدن يتأكسد. وفي هذه العملية يفقد المعدن الإلكترونات ليشكل أيون موجب  $M^{n+}$  (كما في أكاسيد أو هالوجينات المعادن) :  $M \rightarrow M^{n+} + ne^-$

وبذلك فإن المعدن (الذي يُعدّ مانحاً للإلكترونات) يتأكسد ويسلك كعامل مرجع.

وتعتبر معظم المعادن عوامل مرجعة جيدة وبخاصة المعادن من الفصائل 1A و 2A و 3A مثل (Na و Mg و Al).



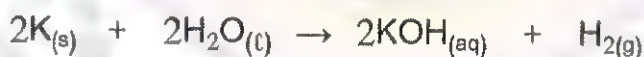
4- صنفنا العوامل المؤكسدة والمرجعة الشائعة الأخرى في الجدول-1. وعندما يأخذ أحد هذه العوامل جزءاً من التفاعل فإنه يكون من المؤكد أنه يمثل تفاعل أكسدة وإرجاع كما نرى في تفاعل حمض الآزوت (من أفضل العوامل المؤكسدة) مع النحاس :



ففي هذا التفاعل يؤكسد الحمض معدن النحاس ليعطي نترات النحاس. ومن جهة أخرى فإن أيون النترات يُرجع إلى غاز  $\text{NO}_2$  ذي اللون البني.

في التفاعل السابق يكون معدن النحاس عاملاً مرجعاً بشكل واضح ، حيث تتخلي ذرة النحاس عن إلكترونين لتتحول إلى الأيون  $\text{Cu}^{2+}$ . ويُرجع الآزوت من +5 (في أيون  $\text{NO}_3^{-}$ ) إلى +4 (في  $\text{NO}_2$ ) ؛ ومن ثم فإن أيون النترات  $\text{NO}_3^{-}$  في محلول حمض الآزوت يكون عاملاً مؤكسداً.

إن معظم العوامل المرجعة الأكثر شيوعاً في المختبر هي معادن. فالمعادن القلوية والقلوية الترابية هي عوامل مرجعة قوية إلى حد بعيد في معظم تفاعلاتها. فعلى سبيل المثال يكون البوتاسيوم قادراً على إرجاع الماء إلى غاز  $\text{H}_2$  بالإضافة هيدروكسيد البوتاسيوم  $\text{KOH}$  في المحلول :



ويُعد معدن الألمنيوم عاملاً مرجعاً جيداً أيضاً ، فهو قادر على إرجاع أكسيد الحديد (الثلاثي) إلى معدن الحديد (الحر) :



وتنتشر كمية كبيرة من الحرارة ، حيث ينتج الحديد في أكسيد الألمنيوم المنصهر  $\text{Al}_2\text{O}_{3(l)}$  (المدعو بالكربوليت).

إن المئات من المركبات الكيميائية عوامل مؤكسدة أو مرجعة جيدة ، وعندما تمزج بعضها ببعض فإنها تقود إلى تفاعلات محددة. ولكن يجب أن نكون حذرين ، إلى أنه ليس بفكرة جيدة مزج عامل مؤكسد قوي بعامل مرجع قوي لأنه قد يحدث تفاعل عنيف أو يمكن أن يحدث تفاعل منفجر !

وهذا هو السبب في أن المواد الكيميائية لا تخزن طويلاً على الرفوف بالترتيب الأبجدي. لأن مثل هذا الترتيب قد لا يكون آمناً ، لأنه يمكن أن يتواجد عامل أكسدة قوي يليه عامل إرجاع قوي.

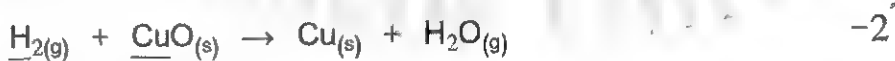
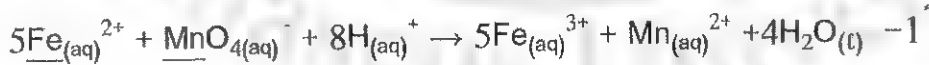
لدى تفحص معادلات تفاعلات الأكسدة والإرجاع ، يلاحظ أن جميعها يكون موزوناً. فذات عدد الذرات من كل عنصر يظهر على كلا جانبي المعادلة الكيميائية ، كما تكون الشحنة الإجمالية ذاتها على كلا الجانبين.

إن موازنة أمثال هذه المعادلات (معادلات الأكسدة والإرجاع) ، عندما يجري التفاعل بشكل خاص في محلول حمضي أو أساسي يتطلب تقريباً خاصاً.

**لموازنة معادلة الأكسدة والإرجاع تتبع الخطوات التالية :**

- I- تكتب المعادلة الوصفية للتفاعل المعني.
- II- تحدد العوامل المؤكسدة والعوامل المرجعة.
- II- تختار الأمثال العددية لكل من المؤكسد والمرجع بالإلكترونات المتبادلة.
- IV- توجد الأمثال العددية للمواد الأخرى استناداً إلى الأمثال الرئيسية.

**تطبيق-2-** حدد من أجل كل تفاعل الذرة التي تخضع لتغير في رقم الأكسدة ، ثم حدد هوية العامل المؤكسد والعامل المرجع :



### الحل :

1- في تفاعل أيون الحديد الثنائي  $Fe^{2+}$  مع أيون البرمنغنات  $MnO_4^-$  يوصف أيون البرمنغنات بأنها عامل مؤكسد. ويعود ذلك لأن رقم أكسدة المنغنيز Mn في  $MnO_4^-$  هو +7 ويتناقص إلى +2 في  $Mn^{2+}$ . ولأن ذرة Mn قد أرجعت فإن الأيون  $MnO_4^-$  هي العامل المؤكسد. وأخيراً فإن رقم أكسدة الحديد يزداد من +2 إلى +3. أي أن الأيون  $Fe^{2+}$  تتأكسد إلى  $Fe^{3+}$ . وهذا يعني أن الأيون  $Fe^{2+}$  هي العامل المرجع.

2- في تفاعل غاز الهيدروجين مع أكسيد النحاس (الثنائي) فإن غاز  $H_2$  هو عامل مرجع مألوف ، يستخدم على نحو واسع في المختبر والصناعة. والسبب في أن رقم أكسدته يتغير من 0 ( $H_2$ ) إلى +1 ( $H_2O$ ). وأكسيد النحاس هو المادة التي ترجع هنا ، لأن رقم أكسدة النحاس يتغير من +2 (في  $CuO$ ) إلى 0 (في معدن النحاس).

### تطبيق-3-

بإضافة معدن الألمنيوم Al إلى محلول مائي لكبريتات النحاس الزرقاء  $CuSO_4$  يترسب النحاس الحر ويتشكل كبريتات الألمنيوم  $Al_2(SO_4)_3$ . والمطلوب :  
اكتب المعادلة الموزونة بطريقة الأكسدة والإرجاع التي تصف التفاعل السابق.

### الحل :

نكتب أولاً المعادلة الابتدائية التي تصف التفاعل :



في هذا التفاعل يكون الألمنيوم هو المرجع لأنه كل ذرة Al تتخلى عن  $3e^-$  وتتحول إلى أيون  $Al^{3+}$  :



وفي المقابل يكون النحاس هو المؤكسد ، لأن كل أيون نحاس  $Cu^{2+}$  يأخذ  $2e^-$  ويتحول إلى ذرة نحاس معتدلة Cu :



في تفاعلات الأكسدة والإرجاع يجب أن يكون عدد الإلكترونات المتبادلة متساوياً ، أي يجب أن يكون عدد الإلكترونات التي يعطيها الألمنيوم مساوياً لعدد الإلكترونات التي يأخذها النحاس.

وإذا ضربنا معادلة نصف التفاعل المتعلق بالألومنيوم بـ (2) وكذلك ضربنا معادلة نصف التفاعل المتعلق بالنحاس بـ (3) ثم جمعنا الناتجين فإننا نجد :



تطبيق-4- يحترق كبريت الحديدي FeS بالأوكسجين معطياً أكسيد الحديد  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  وغاز الكبريتي  $\text{SO}_2$ . والمطلوب : اكتب المعادلة الموزونة بطريقة الأكسدة والإرجاع والتي تصف التفاعل الجاري:

**الحل :**

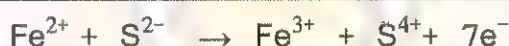
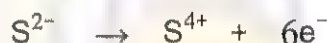
نكتب أولاً المعادلة الابتدائية التي تصف التفاعل :



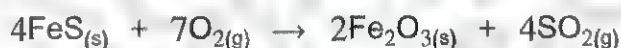
هنا الأوكسجين هو المؤكسد ، فكل جزئ  $\text{O}_2$  يأخذ  $4e^-$  ويتحول إلى  $2\text{O}^{2-}$  :



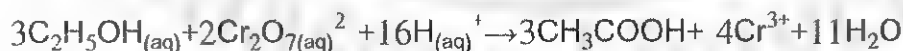
ويكون FeS هو المرجع ، الذي يتألف من شقين مرجعين :



وهكذا نلاحظ أن جزئ كبريت الهيدروجين المرجع يعطي  $7e^-$  وأن جزئ الأوكسجين المؤكسد يأخذ  $4e^-$  والقاسم المشترك لهما هو  $(4 \times 7)$  ويتحقق ذلك بمبادلة أعداد الإلكترونات المتبادلة لكل من المؤكسد والمرجع :

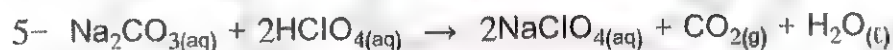


تمرين-2- يحدث التفاعل التالي في جهاز التنفس لاختبار وجود الكحول (للسائقين)

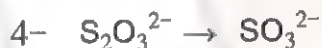


حدد العامل المؤكسد والعامل المرجع ، والمادة المؤكسدة والمادة المرجعة.

تمرين-3- حدد أياً من التفاعلات التالية هي تفاعلات أكسدة وإرجاع ؛ علل سبب اختيارك ، ثم حدد المؤكسد والمرجع



تمرين-4- أيّ التحوّلات التالية أكسدة وأيّها إرجاع ؟ علل ذلك :



## 6. Titrations of Redox

## 6- معايرات الأكسدة والإرجاع

تتمتع تفاعلات الأكسدة والإرجاع بأهمية خاصة بسبب تطبيقاتها المهمة في كل من المخبر والصناعة. فهي تستخدم لتحديد تركيز بعض المواد (المجهولة) في محاليلها باستخدام المعايرة الحجمية.

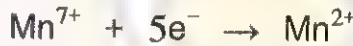
وفيما يلي بعض أهم معايرات الأكسدة والإرجاع :

أولاً - معايرة أيون الحديد الثنائي (مجهول التركيز) بأيون البرمنغنات (معلوم التركيز 0.1N) في وسط حمضي ، حيث يتم تفاعل الأكسدة والإرجاع الآتي :



ففي هذا التفاعل يتأكسد الحديد متحولاً من  $\text{Fe}^{2+}$  إلى  $\text{Fe}^{3+}$  ، في حين يرجع المنغنيز من أيون  $\text{Mn}^{7+}$  إلى أيون  $\text{Mn}^{2+}$  ؛ أي أن الجملة  $\text{MnO}_4^- / \text{Mn}^{2+}$  تقوم بدور المؤكسد بالنسبة للجملة  $\text{Fe}^{2+} / \text{Fe}^{3+}$  التي تقوم بدور المرجع.

وهكذا يمكن اعتبار التفاعل السابق محصلة (مجموع) لنصفي التفاعل التاليين :



ويمكن كتابة المعادلة الجزيئية (الإجمالية) للتفاعل السابق على النحو التالي :



يتعلق الوزن المكافئ للمادة المؤكسدة أو المرجعة في معايرات الأكسدة والإرجاع بتغير رقم الأكسدة ، وهو وثيق الصلة بالتفاعل الذي تقوم به المادة.

وكما تبين المعادلة الأخيرة فإن الحديد الثنائي قد تحول إلى حديد ثلاثي ، أي أن ذرة الحديد خسرت إلكترونات واحداً ، فيكون وزنه المكافئ مساوياً إلى وزنه الجزيئي مقسوماً على واحد (تغير رقم أكسدة الحديد).



أما المنغنيز السباعي فقد تحول إلى منغنيز ثنائي ، أي أن ذرة المنغنيز اكتسبت خمس إلكترونات ، فيكون وزنه المكافئ مساوياً إلى وزنه الجزيئي مقسوماً على خمس (تغير رقم أكسدة المنغنيز).

يتم إجراء عملية المعايرة المذكورة أعلاه بوضع حجم محدد من محلول أيون الحديد الثنائي مجهولة التركيز في حوجلة (أرلينة أو فيول). ويوضع محلول برمنغنات البوتاسيوم (ذو اللون البنفسجي) بتركيز معلوم (0.1N) في سحاحة (ستالة). ثم يُصبّ محلول البرمنغنات بالتدريج (قطرات) في الحوجلة الحاوية على محلول أيون الحديدي وتنتهي المعايرة بانقلاب اللون.

ويمكن حساب تركيز المركب الذي يحوي أيون الحديدي (كبريتات الحديدي مثلاً  $\text{FeSO}_4$  أو ملح مور  $\{\text{Fe}(\text{NH}_4)_2(\text{SO}_4)_2\}$  انطلاقاً من مفهوم أن مكافئاً من المؤكسد يتفاعل مع مكافئ من المرجع عند التعادل ؛ هذا يعني انه في نقطة التعادل يتساوى عدد مكافئات المؤكسد  $\Omega'$  مع عدد مكافئات المرجع  $\Omega$  ، أي أن : عدد مكافئات المؤكسد ( $\Omega'$ ) = عدد مكافئات المرجع ( $\Omega$ ) ولما كان عدد المكافئات يساوي إلى حجم المحلول المستخدم (أو المستهلك) مضروباً بتركيزه النظامي أي :

$$\Omega = N \cdot V \quad ; \quad \Omega' = N' \cdot V'$$

وبناءً عليه يمكن استنتاج العلاقة الأساسية في المعايرة التالية :

$$N \cdot V = N' \cdot V'$$

يعود استخدام برمنغنات البوتاسيوم في معايرات الأكسدة والإرجاع إلى :

• عدم الحاجة إلى استعمال مشعر يحدد نقطة التعادل لوجود اللون البنفسجي.

• لكونها مادة ذات سعة أكسدة واسعة.

ثانياً - معايرة أيون الحديد الثنائي (مجهول التركيز) بأيون ثاني الكرومات (معلوم التركيز 0.1N) في وسط حمضي حيث يتم تفاعل الأكسدة والإرجاع:



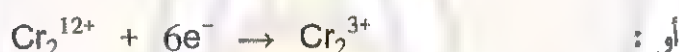
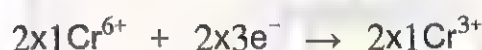
هنا يتأكسد الحديد الثنائي  $\text{Fe}^{2+}$  إلى الحديد الثلاثي  $\text{Fe}^{3+}$  (حيث تخسر ذرة الحديد إلكترونًا واحدًا) ، وبذلك يكون الحديد هو المادة المرجعة :



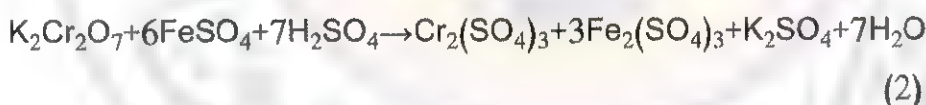
بينما يُرجع الكروم السداسي  $\text{Cr}^{6+}$  إلى كروم ثلاثي  $\text{Cr}^{3+}$  (حيث تكسب كل ذرة كروم 3e) ، وبذلك يكون الكروم هو المادة المؤكسدة :



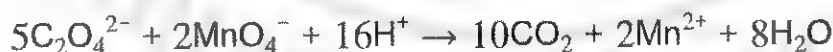
ومن أجل ذرتين من الكروم :



ويُكتب التفاعل الجزيئي بالشكل :



ثالثاً - معايرة برمنغنات البوتاسيوم (مجهول التركيز) بحمض الحماض (معلوم التركيز 0.1N) في وسط حمضي حيث يتم تفاعل الأكسدة والإرجاع:

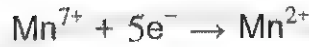


حيث يتحقق نصف التفاعل :

الأول تتأكسد فيه أيون الحماضات (الأوكسالات) :

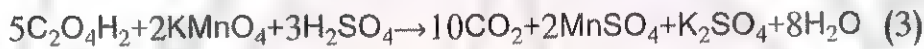


والثاني ترجع فيه أيون المنغنيز :



ويكون الوزن المكافئ لحمض الحماض هنا هو نصف وزنه الجزيئي (90/2) وبالمثل فإن الوزن المكافئ للبرمنغنات هو خمس وزنه الجزيئي (158/5).

وتكون معادلة التفاعل الجزيئي لحمض الحماض مع برمنغنات البوتاسيوم :



رابعاً - معايرة الماء الأوكسجيني (مجهول التركيز) ببرمنغنات البوتاسيوم (معلوم التركيز 0.1N) في وسط حمضي ، حيث يتم تفاعل الأكسدة والإرجاع



حيث يتحقق نصف التفاعل :

الأول تتأكسد فيه أيون البيروكسيد (فوق الأكسيد) :



والثاني ترجع فيه أيون البرمنغنات (فوق المنغنات) :

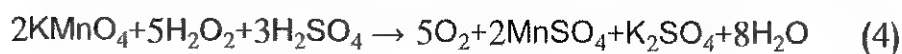


يقوم الماء الأوكسجيني في هذا التفاعل بدور المرجع ، ويساوي وزنه المكافئ

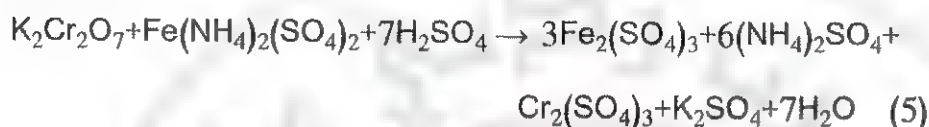
نصف وزنه الجزيئي (34/2). بينما تقوم برمنغنات البوتاسيوم بدور المؤكسد ،

ويساوي وزنها المكافئ خمس وزنها الجزيئي (158/5).

وتكون معادلة التفاعل الجزيئي لبرمنغنات البوتاسيوم مع الماء الأوكسجيني :



خامساً - معايرة ملح مور (مجهول التركيز) بثاني كرومات البوتاسيوم (معلوم التركيز 0.1N) في وسط حمضي ، حيث يتم تفاعل الأكسدة والإرجاع



تتم عملية المعايرة باتباع الخطوات التالية :

أولاً يوضع محلول ثاني كرومات البوتاسيوم 0.1N في السحّاحة (السّتالة) بعد غسلها جيداً بالماء ، ومرة أخرى بمحلول ثاني كرومات البوتاسيوم ذاته.

ثانياً يؤخذ بممص معايرة ، بعد غسله بالمحلول ، 5ml من محلول ملح مور مجهول التركيز وتوضع في أرلينة (حجلة) نظيفة كما سبق ؛ ويضاف إليه 5ml (تقريباً) من حمض الكبريت 0.5N مع قطرتين أو ثلاث من محلول حمض فينيل الأنترانيل 1% [الذي يستعمل مشعراً للاستدلال على نقطة التعادل (نقطة انتهاء المعايرة) حيث يتلون المزيج حينئذ باللون الأحمر الأرجواني].

#### تطبيق-5-

1- احسب التركيز النظامي والتركيز المولي لمحلول ملح مور ، إذا لزم 22 ml من محلول ثاني كرومات البوتاسيوم 0.1N لمعايرة 5ml منه .

2- ما هما كميتا ملح مور وثاني كرومات البوتاسيوم المستهلكتان ؟

الحل :

1- تتمثل عملية المعايرة الحاصلة بالتفاعل (5). وعند نقطة التعادل (لحظة انتهاء المعايرة) يكون عدد مكافئات المؤكسد (ثاني كرومات البوتاسيوم  $\Omega'$ ) يساوي إلى عدد مكافئات المرجع (ملح مور  $\Omega$ ) ، أي :  $\Omega' = \Omega$  من معطيات المسألة نجد أن :

$$\Omega' = \Omega \quad \text{ملح مور} \quad \Omega' = \Omega \quad \text{ثاني كرومات البوتاسيوم} \quad N' \cdot V' = 0.1 \ell^{-1} \times 22 \times 10^{-3} \ell = 2.2 \times 10^{-3}$$

$$\Omega' = \Omega \quad \text{ملح مور} \quad \Omega' = \Omega$$

$$\Omega = N \cdot V = 2.2 \times 10^{-3} \rightarrow N = (\Omega/V) = (2.2 \times 10^{-3} / 5 \times 10^{-3}) = 0.44$$

ولما كان العلاقة بين النظامية  $N$  والمولية  $C$  هي :  $N = x \cdot C$  ؛

وبما أن عدد الإلكترونات المتبادلة في عملية أكسدة ملح مور  $1e^-$  فإننا نستنتج أن :

$$C = N = 0.44 \text{ mol}/\ell$$

2- تعطى العلاقة بين كمية المادة (الوزن  $W$ ) وعدد المكافئات  $\Omega$  والوزن المكافئ  $E$  بالشكل :

$$\Omega = W/E \rightarrow W = \Omega \cdot E$$

ويكون الوزن المكافئ لملح مور في هذا التفاعل وزنه الجزيئي مقسوماً على 1 (تغير رقم الأكسدة أو عدد الإلكترونات المتبادلة  $1e^-$ ) أي :

$$E = M/x = 284 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} / 1 \text{ mol}^{-1} = 284 \text{ g}$$

$$W = 2.2 \times 10^{-3} \times 284 \text{ g} = 624.8 \times 10^{-3} \text{ g} \approx 625 \text{ mg}$$

وبنفس الأسلوب نجد وزن ثاني كرومات البوتاسيوم المستهلكة في 22 ml منه.

حيث يكون وزنها المكافئ هو وزنها الجزيئي مقسوماً على تغير رقم أكسبتها (6) :

$$E = 294 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} / 6 \text{ mol}^{-1} = 49 \text{ g}$$





## الفصل الثالث عشر : كيمياء عناصر الفصائل الرئيسية

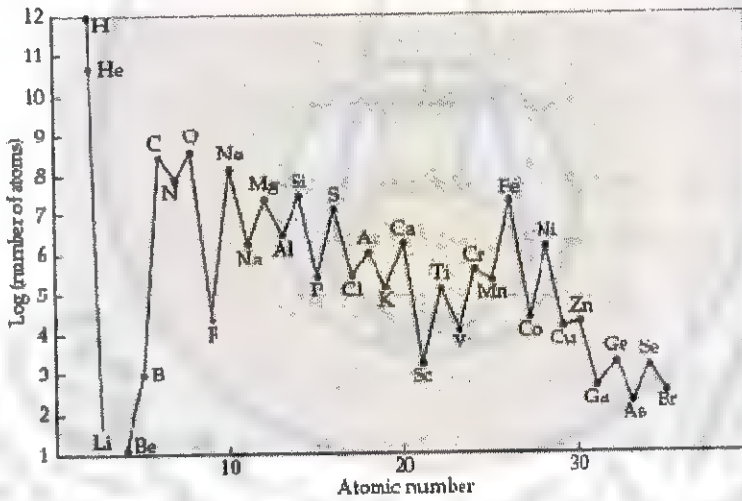
### Chapter-13 : The Chemistry of the Main Group Elements

#### 1. Introduction

#### 1- تمهيد

تتفاوت وفرة (نسبة وجود) العناصر الكيميائية المعروفة حتى الآن (والواردة في الجدول الدوري للعناصر الكيميائية) على نحو كبير جداً. ولقد مثل بيانياً وجود العناصر الكيميائية في المجموعة الشمسية في الشكل-1 كتابع للعدد الذري (Z).

الشكل-1- تابعة وفرة العناصر الكيميائية إلى العدد الذري في المجموعة الشمسية.



لقد اقتصر التحليل على الأرض لتحديد مكونات القشرة الأرضية والغلاف الجوي الأرضي بالإضافة إلى الغلاف الخارجي للكواكب ؛ والذي تتوضح نتائجه في الشكل-1 أعلاه والجدول-1 أدناه. ويعطي الجدول-1 التالي نسبة بعض العناصر الأكثر وفرة في القشرة الأرضية على عمق 15 km.

الجدول-1- وفرة العناصر في القشرة الأرضية.

العنصر	أكسجين	سيليكون	ألومنيوم	حديد	كاليوم
وفرته	49.5%	25.7%	7.4%	4.7%	3.4%
العنصر	صوديوم	بوتاسيوم	مغنيزيوم	هيدروجين	تيتانيوم
وفرته	2.6%	2.4%	1.9%	0.9%	0.6%

يتبين لنا بوضوح أن الهيدروجين والهليوم هما الأكثر وفرة ، فهما يشكلان حوالي 97% من كتلة الكون ؛ فمعظم نظامنا الشمسي يتكون من هذين العنصرين (H, He). بعد ذلك يمكن أن نلاحظ أن وفرة كل من الليثيوم Li والبيريليوم Be والبور B منخفضة جداً، في حين يكون الكربون C بوفرة مرتفعة. ويلاحظ هنا أن الوفرة تنخفض بشكل رئيس لدى تزايد العدد الذري.

يبين الجدول-1 ، أن الأوكسجين والسيليكون والألمنيوم يشكلون معاً ما يزيد عن 80% من كتلة القشرة الأرضية. وتكون عناصر المجموعات الرئيسية الثمانية ضمن العناصر الموجودة في القشرة الأرضية الأكثر وفرة.

الأوكسجين والنيتروجين هما المكونان الرئيسيان للغلاف الجوي. بينما يكون الماء هو المركب الأكثر وفرة على سطح الأرض وجوفها ، ويكون على شكل بخار في الجو.

تكون عناصر المجموعات-A (الرئيسية) على كامل الجدول الدوري أكثر وفرة من العناصر الانتقالية التي تبدأ بالسكانديوم Sc ، وباستثناء الوفرة المرتفعة لكل من الحديد Fe والنيكل Ni ، فإن هذا التوجه يستمر نحو الأسفل. تكون معظم الصخور والفلزات مركبات لعناصر المجموعات الرئيسية.

وقد رأينا في الفصل الثاني كيمياء الحجر الجيري  $\text{CaCO}_3$  الذي يتألف من الكالسيوم والكربون والأوكسجين ؛ كما أن الرمل والكوارتز يتكونان من السيليكون والأوكسجين. وكذلك فإن العديد من الفلزات الأخرى المعروفة مثل:  $\text{CaF}_2$  و  $\text{CaSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$  تتكون من عناصر المجموعات الرئيسية.

ولنشاهد دليلاً إضافياً على أهمية عناصر المجموعات الرئيسية إلى مواد القشرة الأرضية التي تأتي في قمة الصناعات الكيميائية على صعيد العالم ، فجميعها من عناصر المجموعات الرئيسية أو مركباتها.

وبسبب الأهمية الاقتصادية البالغة لعناصر المجموعات الرئيسية ومركباتها ، وامتلاكها الخصائص الكيميائية المميزة فسنقوم في هذا الفصل بدراستها وتسلط الضوء عليها بشكل مكثف وموجز.

## 2- الجدول الدوري كدليل للعناصر الكيميائية

### 2. The Periodic Table a Guide to the Elements

رأينا سابقاً (الفصل الثالث) أنه ثمة تشابه يمكن ملاحظته ما بين خواص العناصر في مجموعة معطاة. وهذا ما قاد مندلييف - Mendeleev في ابتكاره للجدول الدوري.

وكما هو موضح في جدولته فقد وضع مندلييف العناصر في مجموعات على أساس الأمثال الإستكيومترية لمركباتها المعروفة مع الأوكسجين والهيدروجين. ونرى دليلاً آخراً لتشابه العناصر في المجموعة وفقاً لحالات الأكسدة الأعلى للعناصر وبعض أكاسيدها المعروفة وهيدريداتها ، انظر الجدول-2.

وتكون معرفة التوجهات المعدنية الخاصة مفيدة بصورة خاصة عندما نستعرض تلك العناصر.

الجدول-2- التشابه داخل المجموعات في الجدول الدوري.

7A	6A	5A	4A	3A	2A	1A	المجموعة
A <sub>2</sub> O <sub>7</sub>	AO <sub>3</sub>	A <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	AO <sub>2</sub>	M <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MO	M <sub>2</sub> O	الأكسيد الشائع
AH	AH <sub>2</sub>	AH <sub>3</sub>	AH <sub>4</sub>	MH <sub>3</sub>	MH <sub>2</sub>	MH	الهيدريد الشائع
+7	+6	+5	+4	+3	+2	+1	حالة الأكسدة العليا
ClO <sub>4</sub> <sup>-</sup>	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup>	CO <sub>3</sub> <sup>2-</sup> SiO <sub>4</sub> <sup>4-</sup>				الأنيون الأكسجيني
تشير M للمعدن وتشير A إلى اللامعادن							

تشكل مجموعة العناصر 1A ، أي مجموعة العناصر القلوية ، العناصر الأكثر معدنية في الجدول الدوري. وعلى نقيض ذلك ، تكون العناصر الواقعة في أقصى يمين الجدول الدوري غير معدنية ، وفيما بينها تكون أشباه المعادن.

ونرى أن الخاصية المعدنية تتزايد عموماً من أعلى المجموعة إلى أسفلها ، ويتوضح هذا بصورة خاصة في الفصيلة 4A : فالكربون عند قمة المجموعة يكون غير معدن ، بينما يكون كل من السيليكون والجرمانيوم شبه معدن ؛ في حين أن القصدير والرصاص يكونان بوضوح معدنين.

## 2.1- Valence Electrons 1-2- الكترولونات التكافؤ

تمثل الإلكترونات ns و np إلكترونات التكافؤ في عناصر المجموعات الرئيسية. ورأينا سابقاً (انظر الفصل الثاني) أن هذه الإلكترونات يمكن أن تحدد من موضع العنصر في الجدول الدوري وبالعكس.

تملك عناصر المجموعة 8A المعروفة بمجموعة الغازات الخاملة- Rare Gases (أو النبيلة - Noble Gases) طبقات إلكترونية مكتملة.

فالهيليوم He يملك توزيعاً إلكترونياً :  $1s^2$  ، و تملك بقية الغازات الخاملة التوزيع :  $ns^2, np^6$ .

ومن المعلوم أن العناصر التي تمتلك مثل هذا التوزيع الإلكتروني تكون عموماً غير فعّالة. وبالفعل فإن العناصر الثلاثة الأولى من هذه المجموعة تشكّل مركبات غير قابلة للعزل (غير ثابتة). في حين أن العناصر الثلاثة الأخرى تعرف الآن بامتلاكها كيمياء محددة ؛ ويُعتبر اكتشاف

مركبات الكزنيون أحد أهم التطورات في الكيمياء الحديثة. ومن هنا نلاحظ أن العنصر ذي التوزيع للإلكترون التكافؤ في الطبقات الفرعية s و p المملوءة يكون مستقراً جداً ؛ وتنفذ هذه الحقيقة للتنبؤ بسلوك كيميائي للعناصر الأخرى التي غالباً ما تتفاعل بطريقة ما لتحقيق التوزيع الإلكتروني للغاز الخامل.

## 2-2- المركبات الأيونية لعناصر المجموعات الرئيسية

### 2.2- Ionic Compounds of Main Group Elements

تشكّل عناصر المجموعتين 1A و 2A بلا استثناء أيونات مشحونة إيجاباً ، يكون توزيعها الإلكتروني نفس التوزيع للغاز الخامل السابق لها (في الدور). وهكذا فإن المركبات المصادفة على نحو مألوف لهذه العناصر ، على سبيل المثال :  $\text{NaCl}$  و  $\text{CaCO}_3$  ، يمكن أن تعرف فوراً كمركبات أيونية.

ويمكن أن نتوقع أن جميع مركبات هذه العناصر تملك خواصاً أيونية. وهي تكون أجساماً بلورية ذات درجات انصهار وناقلية كهربائية مرتفعتين.

يمكن لعناصر المجموعتين 6A و 7A أن تصلا إلى بنية الغاز الخامل بضم (أو إضافة) إلكترونات. وهكذا ففي العديد من التفاعلات ، تشكّل عناصر المجموعة 7A (الهالوجينات) أنيونات (أيونات سالبة) ذات شحنة  $1^-$  مثل :  $(\text{F}^- , \text{Cl}^- , \text{Br}^- , \text{I}^-)$ . بينما تشكّل عناصر المجموعة 6A أيونات ذات شحنة  $2^-$  مثل :  $(\text{O}^{2-} , \text{S}^{2-} , \text{Se}^{2-} , \text{Te}^{2-})$ .

ولكن وعلى نحوٍ مغايرٍ لمعادن الفصيلتين 1A و 2A فإن السبل الأخرى مفتوحة إلى عناصر لامعدنية. وتكون مركبات التكافؤ المشكّلة من تفاعلات بين لامعدين أو أكثر معروفة جيداً.

وهكذا يتم وصف كيمياء المجموعات الرئيسية في جزأين :

الأول- يخصّ تشكل المركبات الشاردية (الأيونية) في تفاعلات مع المعادن. الثاني- يخصّ المركبات التكافؤية الناتجة عن التفاعلات مع اللامعادن الأخرى. إن كيمياء عناصر الفصيلة 3A توازي سلوك العناصر في المجموعتين 1A و 2A. فمعظم مركبات عناصر الفصيلة 3A تحوي أيونات ذات الشحنة  $3^+$  ؛ فعلى سبيل المثال يحوي الكثير مركبات الألمنيوم على الأيون  $Al^{3+}$ .

وتشاهد بعض كيمياء التكافؤ (التشارك) أيضاً في المجموعة 3A وبخاصة مع البور B ؛ ويسيطر على كيمياء النتروجين N مركبات تشاركية. لاحظ مثلاً كلاً من النشادر  $NH_3$  و أيون الأمونيوم  $NH_4^+$  والأكاسيد المختلفة للآزوت ( $N_2O, NO, NO_2, N_2O_4, N_2O_5$ ) وحمض الآزوت  $HNO_3$  و أيون النترات  $NO_3^-$  حيث يدخل جميعها في رابطة مشتركة بين الآزوت والعنصر الثاني.

وفي كيمياء المجموعة 5A تصادف أيضاً الأيونات ، فمثلاً إن أيون النتريد  $N^{3-}$  تملك البنية الإلكترونية للأرغون Ar. ولكن يلاحظ أن الطاقة اللازمة لتشكيل الكاتيونات (أيونات موجبة) ، المشحونة عالياً والأيونات تكون كبيرة ؛ الأمر الذي يعني أن تشكلها يكون على الأغلب غير مفضل.

وبذلك يمكننا أن نتوقع نتائج التفاعلات الكيميائية بين عناصر المجموعتين 1A و 2A والمجموعة 3A وعناصر المجموعة 6A أو 7A الجدول-3.



جدول-3- بعض تفاعلات معادن المجموعتين 1A و 2A مع الهالوجينات والأكسجين.

المعدن	K(s), Gr. 1A	Ba(s), Gr. 2A	Al(s), Gr. 3A	Na(s), Gr. 1A	Mg(s), Gr. 2A
اللامعدن	Br <sub>2</sub> (l), Gr. 7A	Cl <sub>2</sub> (g), Gr. 7A	F <sub>2</sub> (g), Gr. 7A	S <sub>8</sub> (s), Gr. 6A	O <sub>2</sub> (g), Gr. 6A
النتائج	KBr(s), Ionic	BaCl <sub>2</sub> (s), Ionic	AlF <sub>3</sub> (s), Ionic	Na <sub>2</sub> S(s), Ionic	MgO(s), Ionic

وعموماً ، من أجل تشكيل المركبات الأيونية ، نستطيع أن نتوقع أن المعدن يُؤكسد واللامعدن يُرجع. إن بنية أمثال هذه المركبات تكون بلورية محددة تحوي على أيونات موجبة وسالبة (كاتيونات وأنيونات).

تطبيق-1- أعط الصيغة والاسم للمنتج في كل من التفاعلات التالية (مع كتابة المعادلة الموزونة الموافقة) :

الحل :  
1.  $\text{Ca(s)} + \text{S}_8\text{(s)} \rightarrow$  ؛ 3. كلور + ليثيوم ؛ 4. ألومنيوم + أكسجين

تتحول عناصر المجموعة 1A إلى أيون ذي شحنة +1 وتتحول عناصر المجموعة 2A إلى أيون ذا شحنة +2 ، وتتحول عناصر المجموعة 3A إلى أيونات ذوات شحنة +3. وفي تفاعلات عناصر هذه المجموعات مع المعادن والهالوجينات يضاف إلكترون فردي لإعطاء الأنيونات ذات الشحنة -1. في حين يتوقع أن يضاف إلكترونان إلى عناصر المجموعة 6A لتشكيل أيونات ذات شحنة -2 (وأحياناً لا تتفاعل بهذه الطريقة البسيطة). وتقوم هذه التوقعات على افتراض أن الأيونات تتشكل بتوزيعات إلكترونية لأقرب غازٍ خامل.

اسم المنتج	المعادلة الكيميائية الموزونة
كبريت الكالسيوم	1. $8\text{Ca(s)} + \text{S}_8\text{(s)} \rightarrow 8\text{CaS(s)}$
يود الروبيديوم	2. $\text{Rb(s)} + \text{I}_2\text{(s)} \rightarrow 2\text{RbI(s)}$
كلور الليثيوم	3. $\text{Li(s)} + \text{Cl}_2\text{(g)} \rightarrow 2\text{LiCl(s)}$
أكسيد الألومنيوم	4. $4\text{Al(s)} + 3\text{O}_{2\text{(g)}} \rightarrow 2\text{Al}_2\text{O}_{3\text{(s)}}$

تمرين-1- اكتب معادلة كيميائية موزونة من تشكل كل من المركبات التالية من

عناصرها : 1- NaBr -2؛ CaSe -3؛  $AlCl_3$  -4؛  $K_2O$

## 2-3- المركبات التكافؤية (المشتركة) والتوزيع الإلكتروني

### 2.3- Covalent Compounds and Electron Configurations

رأينا للتو العديد من التفاعلات بين لامعادن مختلفة مثل التي بين الكربون وزيادة من الأوكسجين لتشكيل  $CO_2$ . وتكون نواتج هذه التفاعلات مركبات جزيئية تتشارك فيها الذرات بالأزواج الإلكترونية.

ويتعين توزيع الإلكترونات التكافؤ لعنصر بالأمثال الاستكيومترية - stoichiometry لمركباته ، مثلما هو الحال إلى شحنة الأيون. إن المشاركة بجميع إلكترونات التكافؤ من أجل تشكيل المركبات هو السلوك المتكرر والمعقول في كيمياء عناصر المجموعات الرئيسية.

وبذلك فإننا لا نتفاجئ باكتشاف مركبات هالوجينية تعكس أمثالاً أستكيومترية حقيقية بامتلاك لبّ العنصر لأعلى درجة أكسدة. فعلى سبيل المثال ، يشكل الفلور مركبات أيونية مع عناصر المجموعات من 1A حتى 3A. في حين تكون المركبات التشاركية (التكافؤية) روابط عالية القطبية مع المجموعات من 4A حتى 7A. وفي كل حالة يمتلك العنصر المركزي عدد أكسدة أعظمي.

المجموعة	1A	2A	3A	4A	5A	6A	7A
المركب	NaF	MgF <sub>2</sub>	AlF <sub>3</sub>	SiF <sub>4</sub>	PF <sub>5</sub>	SF <sub>6</sub>	IF <sub>7</sub>

## تطبيق-2-

ما هي الصيغة المتنبأ بها من أجل كل مما يلي ؟

1- ناتج التفاعل بين الجرمانيوم Ge وزيادة من الأوكسجين.

2- ناتج تفاعل الأرسين As والفلور.

3- مركب معتدل مؤلف من الفسفور P والكلور.

4- الأيون السالب لحمض السيلنيك (أيون السيلينات :  $\text{SeO}_4^{2-}$ ).

الحصل :

1- يقع الجرمانيوم Ge في المجموعة 4A ، وبذلك فإننا نتوقع أن هذا العنصر سوف يشكل أكسيداً صيغته  $\text{GeO}_2$  ؛ حيث يأخذ فيه الجرمانيوم درجة الأكسدة +4.

2- يتفاعل الأرسين الموجود في المجموعة 5A بعنف شديد مع الفلور ليشكل المركب  $\text{AsF}_5$  ، حيث يأخذ فيه الأرسين درجة الأكسدة +5.

3- خماسي كلور الفوسفور  $\text{PCl}_5$  هو الناتج المتشكل عندما يتفاعل الفوسفور مع زيادة من الكلور.

4- يقع السيلينيوم Se تحت الكبريت S في الجدول الدوري وتكون كيميائوه مشابهة له ؛ وهكذا فإن السيلينيوم يتأكسد بوجود فائض من الأوكسجين إلى  $\text{SeO}$ .

وبعد هذا الأكسيد  $\text{SeO}_3$  بلا ماء حمض السيلين  $\text{H}_2\text{SeO}_4$  (مثل  $\text{SO}_3$  بلا ماء حمض الكبريت). ويملك الأيون السالب لهذا الحمض الصيغة  $\text{SeO}_4^{2-}$ . وهكذا فإن كيمياء السيلينيوم تكون مشابهة لكيمياء الكبريت ؛ فهو يتفاعل مع الأوكسجين ويملك الأكسيد الناتج خواصاً حمضية والصيغة لجذر الحمض  $\text{H}_2\text{SeO}_4$  ( $\text{SeO}_4^{2-}$ ).

علينا أن نتوقع الكثير من التشابه بين العناصر في نفس المجموعة الدورية. ويسمح لنا مثل هذا التشابه بالاستقراء من المركبات البسيطة التي يتم التعرف عليها بسهولة إلى مركبات مشابهة لعناصر أقل معرفة. فالماء  $\text{H}_2\text{O}$  هو أبسط مركبات الهيدروجين في المجموعة 6A ؛ ونتوقع أن نجد مركبات هيدروجينية بأمثال استكيومترية مشابهة مع عناصر أخرى في هذه المجموعة. وبالفعل فإن مركبات مثل :  $\text{H}_2\text{S}$  ،  $\text{H}_2\text{Se}$  ،  $\text{H}_2\text{Te}$  معروفة جيداً.

تطبيق-3- توقع الصيغ من أجل :

1- مركب للهيدروجين والفسفور.

2- أيون تحت البروميت.

3- الجرمان (أبسط مركب هيدروجيني للجرمانيوم).

الحل :

1- يملك الفوسجين  $PH_3$  الأستكيومترية المشابهة للأمونيا .

2- تكون أيون الهيوبروميت  $OBr^-$  مشابهة لأيون الهيوكلوريت  $OCI^-$  ،

وتشتق من بروتون من حمض هيوكلوريد  $(HOBr)$ .

3- إن  $GeH_4$  مركب مشابه لـ  $CH_4$  و  $SiH_4$ .

تطبيق-4- ميّز الصيغة غير الصحيحة في كل مجموعة مما يلي مع التعليل :

1-  $CaSO_4$  ,  $KCl$  ,  $NaNO_3$  ,  $LiO$  . 2-  $MgO$  ,  $CaI_2$  ,  $Ba_2SO_4$  ,  $CaCO_3$  .

3-  $PF_3$  ,  $PF_4^+$  ,  $PF_2^-$  ,  $PF_6^-$  . 4-  $CO$  ,  $CO_2$  ,  $CO_3$  .

الحل :

1- الصيغة  $CaSO_4$  تملك فيها أيون الكبريتات  $SO_4^{2-}$  الشحنة -2 ، ومن ثم فإن هذه الصيغة تتطلب أيون  $Ca^{2+}$  . والسزيوم Cs الواقع في المجموعة 1A يأخذ الشحنة +1 فقط. إضافة لذلك ، إذا جمعنا إلكترونات التكافؤ لجميع الذرات فسوف نجد أنها تكون عدداً فردياً.

2- الصيغة  $Ba_2SO_4$  تحوي فيها أيون الباريوم  $Ba^{+}$  على الشحنة +1. وشحنة هذه الأيون لا تساوي رقم المجموعة (الثانية) التي تضم العنصر Ba.

3- الصيغة  $CO_3$  نقود إلى أن رقم أكسدة ذرة الكربون هو +6 (لأن رقم أكسدة الأكسجين -2) ؛ ولكن الكربون يقع في المجموعة 4A ، ومن ثم فإن رقم أكسدته القصوى هو +4.

4- الصيغة  $PF_2$  تعني وجود عدد فردي من الإلكترونات (أي أن هناك إلكترونات غير متشاركة) فهي لا تتوافق مع أي من تكافؤات الفوسفور : 3, 4, 5 ± .

## 2.4- Ideas and Tips 4-2- أفكار ومعلومات (إضافية) مفيدة

### مركبات غير موجودة ؟ Nonexistent Compounds?

يبدو أن مجموع المركبات الكيميائية المعروفة غير منتهٍ. ولكن يجب أن نعلم أنه ليس جميع مجاميع العناصر (انضمام العناصر بعضها إلى بعض كيفما اتفق) مقبول صيغةً أو مركباً. ومن الممكن المساعدة في إمكانية التعرف أو التمييز عندما تكون صيغة ما غير صحيحة.

بعض الإرشادات المفيدة حول أي المركبات التي لا توجد ككيان ثابتٍ مستقل :

- لا تشكّل الغازات الثلاثة الأخف أي مركب ، باستثناء الزينون يملك كيمياء.
- لا تشكّل عناصر المجموعة 1A أيونات  $+2$  أو  $+3$  أبداً.
- يحوي القليل جداً من المركبات المشتركة أعداداً فردية من الإلكترونات. يحدث الشيء نفسه على الأيونات متعددة الذرات حيث تصادف ثلاثة استثناءات هي :  $\text{NO}$  ,  $\text{NO}_2$  ,  $\text{ClO}_2$ . وإذا تعددت الإلكترونات في صيغة وكان العدد فردياً ، فإن الصيغة يمكن أن تكون خاطئة.
- تساوي حالة الأكسدة العظمى لعنصر في مركب إلى رقم المجموعة.

### 3. Hydrogen

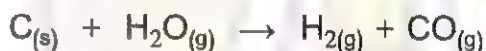
### 3- الهيدروجين

الهيدروجين هو العنصر التاسع من الوفرة في القشرة الأرضية ، فهو يؤلف حوالي 0.9% من كتلتها. فهو يوجد بشكل رئيس في كل من الماء والنفط. وكانت أولى استخدامات الهيدروجين كوقود.

وفي منتصف القرن التاسع عشر وجد أن التسخين اللطيف للفحم ، وبغياب الهواء ، يعطي غازاً يمكن أن يستخدم للطبخ والإضاءة ؛ ويدعى بغاز الفحم.

ويحتوي غاز الفحم على حوالي 20% من الهيدروجين والباقي كربوهيدرات خفيفة (من حيث الكتلة بانخفاض رقم الكربون فيها).

ولكون غاز الفحم مفيد ، فقد فقد بذلت طرق حديثة من أجل إنتاجه. وقد وجد أن حقن الماء في فحم الكوك المتوهج ينتج مزيجاً من  $H_2$  و  $CO$ . ويُعرف هذا المزيج بغاز الماء أو الغاز المركب - Syngas ، ويُعتبر عن التفاعل السابق بالمعادلة التالية :



يحترق غاز الماء بشكل نظيف ، ويمكن أن يتم التعامل معه مباشرة. ولكن كمية الحرارة الناتجة تكون فقط بحدود نصف الكمية التي تنتج عن اتحاد غاز الماء ، ويكون لهبه غير مرئي تقريباً. علاوة على ذلك ، فإن أول أكسيد الكربون يكون ساماً بشدة وليس له رائحة.

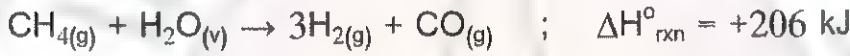
ورغم خطورته ، فقد استخدم غاز الماء كغاز الموقد لبعض الوقت حتى حوالي 1950 ، ولكن فقط بعد إضافة مادة أخرى لجعل اللهب متألئناً والمركب كريبه الرائحة بغية كشف تسريباته إن حدثت. ورغم عدم استخدامه لمدة طويلة كغاز احتراق ، فهناك اهتمام متجدد في غاز السيان  $HCN$  ، لأن الأبحاث الكيميائية الأخيرة أظهرت أنه يمكن استخدامه في صناعة الهيدروكربونات.



### 3-1- اصطناع (تحضير) الهيدروجين

#### 3.1 – Synthesis of Hydrogen Gas

يتم إنتاج حوالي 300 بليون ليترًا من الهيدروجين (الشرطين النظاميين) كل عام على صعيد العالم. ويفترض استخدامها كلها في الحال في عمليات أخرى. وتنتج الكمية المهولة من الهيدروجين من خلال التحطيم الواسطي للهيدروكربونات عبر بخار الماء. ويستخدم الميثان في هذه العملية كمادة أولية حيث يتفاعل مع الماء عند درجة حرارة عالية معطياً الهيدروجين وأول أكسيد الكربون وفق :



ويكون التفاعل سريعاً في المجال  $^{\circ}\text{C}$  (900 – 1000) حيث يجري تقريباً بشكل كامل. ويمكن الحصول على المزيد من الهيدروجين في المرحلة الثانية التي يتفاعل فيها غاز CO المتشكل مع الماء الزائد.

ويجري التفاعل المقلوب لغاز الماء عند درجة الحرارة  $^{\circ}\text{C}$  (400 – 500) ويكون ناشراً للحرارة بوضوح ، كما يتبين من معادلة التفاعل الآتية :

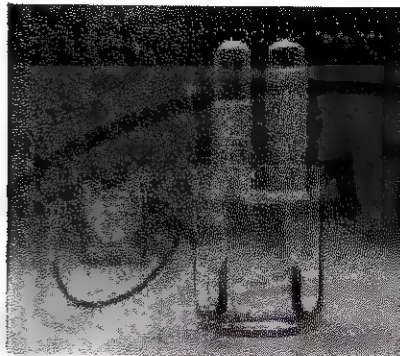


ينزاح غاز CO المتشكل بتفاعله مع أكسيد الكالسيوم CaO (مشكلاً كربونات الكربون  $\text{CaCO}_3$ ) ، تاركاً الهيدروجين النقي لحد ما.

وتعدّ طريقة التحليل الكهربائي – Electrolysis للماء أنظف الطرق لإنتاج الهيدروجين

ويوضّح الشكل-2- طريقة التحليل الكهربائي.

الشكل-2- التحليل الكهربائي لمحلول مائي ممدد لـ  $H_2SO_4$  يعطي  $H_2$  (الأنبوب الأيسر) و  $O_2$  (الأنبوب الأيمن).



حيث تعطي طريقة التحليل الكهربائي منتجاً جانبياً مفيداً هو الأوكسجين عالي النقاوة. لكن الطاقة الكهربائية المستهلكة تكون مرتفعة التكاليف (فهي غالبية إلى حد ما) وبالتالي لا تستخدم هذه الطريقة عموماً. ونظراً لأن الهيدروجين سلعة مفيدة لحد بعيد فهناك اهتمام جدير بالاعتبار في إيجاد طريقة لتفكيك الماء إلى مكوناته (الهيدروجين والأوكسجين) باستخدام الطاقة الحرارية.

وهكذا فإنه عند درجة حرارة تفوق  $1000^{\circ}C$  يتواجد كل من  $H_2O(v)$  و  $H_2(g)$  و  $O_2(g)$  بشكل متوازن. لكن الحصول على هذه الدرجة من الحرارة مكافئ إلى حد بعيد ؛ وبسبب ذلك فقد اقترحت طرائق كثيرة للحصول على المراد (الهيدروجين ومرافقه الأوكسجين) لدى درجة حرارة أخفض ، وذلك باستخدام تفاعلات متسلسلة.

وأحد هذه الأمثلة على ذلك هو التفاعل التالي :





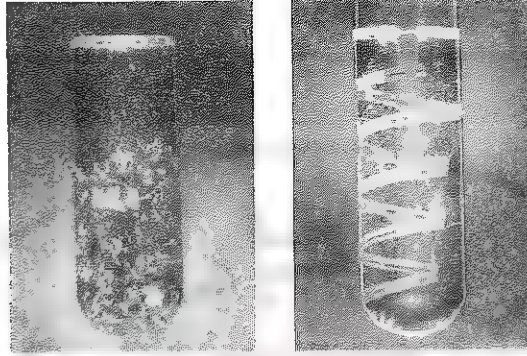
ورغم أن الماء هو في الحقيقة رخيص (شبه مجاني تقريباً) ، فإن العمليات الحرارية لإنتاج الهيدروجين لا تزال غير اقتصادية مقارنة بتلك المستخدمة في حال الغاز الطبيعي أو الفحم كمادة أولية. ويمكن أن يستخدم في المختبر عدد من التفاعلات لتشكل الهيدروجين انظر الجدول-3.

الجدول-3- طرائق تحضير الهيدروجين في المختبر.

	المواد المتفاعلة - Reactants	الهيدروجين الناتج	منتجات أخرى
I	Metal + Acid → $\text{Mg}_{(s)} + 2\text{HCl}_{(aq)} \rightarrow$	Hydrogen $\text{H}_{2(g)}$	Salt $\text{MgCl}_{2(aq)}$
II	Metal + Water → $2\text{Na}_{(s)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow$ $2\text{Fe}_{(s)} + 3 \text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow$	Hydrogen $\text{H}_{2(g)}$ $3\text{H}_{2(g)}$	Hydroxide/Oxide $2\text{NaOH}_{(aq)}$ $\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)}$
III	Metal + Hydroxide → $2\text{Al}_{(s)} + 2\text{KOH}_{(aq)} \rightarrow$	Hydrogen $3\text{H}_{2(g)}$	Complex + Water $2\text{KAl}(\text{OH})_{4(aq)} + \text{H}_2\text{O}$
IV	Metal Hydride+Water→ $\text{CaH}_{2(s)} + 2\text{H}_2\text{O}_{(l)} \rightarrow$	Hydrogen $2\text{H}_{2(g)}$	Hydroxide $\text{Ca}(\text{OH})_{2(s)}$

وأحد أبسط تلك التفاعلات هو تفاعل حمض مع معدن ، انظر الشكل-3 ، الذي يوضح مثالين على تفاعل حمض كلور الماء مع كل من الألمنيوم والمغنيزيوم.

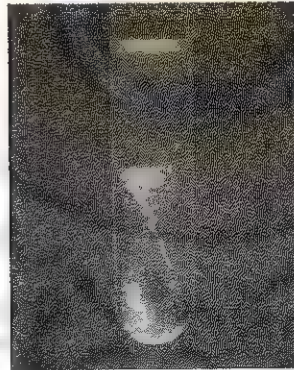
الشكل-3- تفاعل معدن مع حمض كلور الماء الممدد وانطلاق غاز الهيدروجين :  
(الأنبوب الأيمن خراطة الألمنيوم ، والأنبوب الأيسر شريط مغنيزيوم).



وفي عام 1783 استخدم تشارلز Charles تفاعل حمض الكبريت مع الحديد لإنتاج الهيدروجين من أجل ملء بالون بغاز أخف من الهواء.

إن تفاعل الألمينيوم مع هيدروكسيد الصوديوم ، انظر الشكل-4 ؛ يؤكد أيضاً على أن الهيدروجين هو أحد المنتجات لتفاعل المعدن مع الأسس القلوية.

الشكل-4- تفاعل الألمينيوم مع NaOH المائي لإنتاج  $H_2$  و  $NaAl(OH)_4$ .

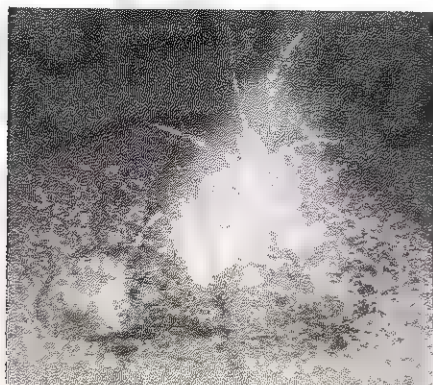


ولقد استخدمت هذه الطريقة خلال الحرب العالمية الثانية للحصول على الهيدروجين لنفخ البالونات الصغيرة لرصد الطقس ، ولرفع هوائيات البث الراديوي. وساعد على ذلك توفر معدن الألمينيوم من وسائط الطائرات التالفة.

وأخيراً ربما يكون التفاعل IV في الجدول-3 هو الأسلوب الأكثر كفاءة لتحضير الهيدروجين في المختبر انظر الشكل-5.

فهيدريد الكالسيوم  $\text{CaH}_2$  هو مصدر الأيون  $\text{H}^-$ . وهذا الأيون هو مستقبل قوي للبروتونات التي تتفاعل بعنف مع الماء الذي يمنح البروتونات ، لإعطاء  $\text{H}_2$ .

الشكل-5- يوضح الخواص الأساسية لأيون الهيدريد  $\text{H}^-$ .



وهذا التفاعل مفيد أيضاً من أجل إزالة آثار الماء من المركبات السائلة التي لا تملك تفاعل مع المجموعة الهيدروكسيلية.

### 3.2- Properties of Hydrogen 2-3- خواص الهيدروجين

الهيدروجين تحت الشرطين النظاميين غاز عديم اللون. وتعكس درجة غليانه المنخفضة (20.7 K) خاصيته اللاقطبية وكتلته الجزيئية المنخفضة أيضاً. وبالطبع فهو الغاز الأقل كثافة.

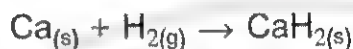
يتحد الهيدروجين من الناحية الكيميائية ، من حيث المبدأ ، مع جميع العناصر الأخرى ما عدا الغازات الخاملة. ويُعرف للهيدروجين ثلاثة أنواع من المركبات الثنائية الحاوية على الهيدروجين.



### 3-2-3- الهيدريدات المعدنية الأيونية Ionic Metal Hydrides 3.2.1-

تتشكل الهيدريدات المعدنية الأيونية لدى تفاعل أيون الهيدريد  $H^-$

مع معادن المجموعتين 1A و 2A :



تحتوي هذه المركبات الأيونية على أيون الهيدريد  $H^-$  التي يكون فيها الهيدروجين بحالة الأكسدة -1.

### 3-2-3- الهيدريدات التكافؤية (المشتركة) Covalent Hydrides 3.2.2-

تتشكل الهيدريدات المشتركة من عناصر كهرسلبية كالعناصر

للامعدنية مثل : الكربون والنيتروجين والأوكسجين والفلور. حيث يكون هنا

رقم أكسدة الهيدروجين هو  $1^+$ .



### 3-2-3- الهيدريدات الخالية Interstitial Hydrides 3.2.3-

يُمتص الهيدروجين من قبل الكثير من المعادن مشكلاً الهيدريدات

الخلالية (أو الإسفنجية). و فيها تقبع ذرات الأوكسجين في الفراغات بين ذرات

المعدن في الشبكة البلورية. وعلى سبيل المثال ، عند استعمال قطعة من معدن

البالاديوم Pd كمسرى من أجل تحليل الماء كهربائياً ؛ يمكن للمعدن أن يمتص

أو يتشرب الهيدروجين آلاف المرات من حجمه عند الشرطين النظاميين.

وتكون معظم الهيدريدات الخالية لا استكيومترية ، بحيث أن نسبة المعدن

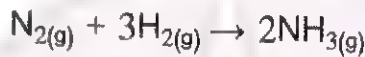


والهيدروجين لا تتساوى. وعندما تُسخن الهيدريدات الخالية فإن الهيدروجين يختفي منها. وهكذا يمكن أن تستخدم هذه المواد لتخزين الهيدروجين ، كما يخزن الإسفنج الماء ، وهي إحدى الطرق لتخزين الهيدروجين لاستخدامه في وسائط النقل التي تعتمد على الهيدروجين كوقود نظيف وصديق للبيئة.

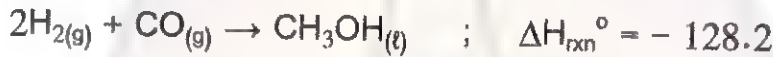
### 3-3- بعض استخدامات الهيدروجين 3.3- Some Uses of Hydrogen

إن الاستخدام الأكبر لغاز الهيدروجين هو في إنتاج النشادر

(الأمونيا  $\text{NH}_3$ ) بطريقة هابر - Haber :



ويُستخدم أيضاً قدر كبير من الهيدروجين لصناعة الميثانول ( $\text{CH}_3\text{OH}$ ) :



أنتج خمسة ملايين طن من الميثانول عديم اللون عام 1993 في أمريكا. ويُستخدم الميثانول كمادة تضاف إلى الغازولين (بنزين السيارات) لاحتوائه على الأوكسجين الذي يتسبب باحترق أفضل للوقود وبشكل أكثر نظافة.

تكمّن وظيفة الميثانول السائل عديم اللون المضاف في حلّ آثار الماء التي غالباً ما تلوث الغازولين. إضافة لذلك ، فإن الميثانول كثيراً ما يُضاف إلى الغازولين في الطقس البارد في فصل الشتاء لتجنب تجمّد الوقود.

### 4. Sodium & Potassium

#### 4- الصوديوم والبوتاسيوم

الصوديوم والبوتاسيوم هما العنصران السادس والسابع ، على التوالي ، وفرة في القشرة الأرضية ؛ وتبلغ نسبة كل منهما من كتلة القشرة الأرضية  $\text{Na} - 26\%$  و  $\text{K} - 24\%$ .

وكلاهما معدن ، كما هو حال العناصر الأخرى للمجموعة 1A . وهما شديدا  
الفعالية مع الأوكسجين و الماء والعوامل المؤكسدة الأخرى.

ومن أجل جميع مركبات المجموعة 1A ، فإن أيون المعدن يملك الشحنة +1.  
وقبل متابعة الكلام عن مركبات المجموعة 1A دعنا نلقي نظرة على الشكل 6-  
الذي يوضح النقاط العامة لاندخال المركبات الأيونية بشكل عام.

إن معظم مركبات الصوديوم والبوتاسيوم ، كما يُشير مخطط الانحلالية ، قابلة  
للاندخال في الماء. وهكذا فإنه ليس مفاجئاً أن نلاحظ بأن أملاح الصوديوم  
والبوتاسيوم تتواجد إما بشكل محاليل كما في المحيطات أو على هيئة ترسبات  
داخل الأرض ناجمة عن تراجع مياه البحار القديمة.

كما توجد أملاح الصوديوم والبوتاسيوم على نحوٍ أقل بكثير جداً في بعض  
الفترات كنترات تشيلي  $\text{NaNO}_3$  والبوراكس  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ . وتكون  
وفرة كلٍ من الصوديوم والبوتاسيوم متعادلة في القشرة الأرضية تقريباً ؛ ولكن  
ماء البحر يحتوي حوالي 2.8% من  $\text{NaCl}$  ، وفقط حوالي 0.8% من  $\text{KCl}$ .

والسؤال الذي يطرح نفسه هنا هو :

لماذا هذا الاختلاف الكبير في نسبة هذين الملحّين رغم أن مركبات عنصري  
الصوديوم والبوتاسيوم تملك اندخاليات متشابهة (مقاربة) ؟

فإذا احتوى المركب (الأيوني) على أحد الأيونات في العمود على يسار قمة  
المخطط ، فيتوقع أن يكون المركب (على الأقل) منحل في الماء نوعاً ما.  
وهناك بعض الإستثناءات مشار إليها على يمين العمود.

تتكوّن عادة المركبات الأيونية ضعيفة الاندخال من أنيونات مدرجة في أسفل  
المخطط مع استثناءات لأيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  وكاتيونات المعادن القلوية.

الشكل 6- نقاط علام للتنبؤ بانحلالية المركبات الأيونية.

SOLUBLE COMPOUNDS		EXCEPTIONS	
Almost all salts of $\text{Na}^+$ , $\text{K}^+$ , and $\text{NH}_4^+$			
All salts of $\text{Cl}^-$ , $\text{Br}^-$ , and $\text{I}^-$		Halides of $\text{Ag}^+$ , $\text{Hg}_2^{2+}$ , and $\text{Pb}^{2+}$	
Compounds containing $\text{F}^-$		Fluorides of $\text{Mg}^{2+}$ , $\text{Ca}^{2+}$ , $\text{Sr}^{2+}$ , $\text{Ba}^{2+}$ , $\text{Pb}^{2+}$	
Salts of nitrate, $\text{NO}_3^-$ , chlorate, $\text{ClO}_3^-$ , perchlorate, $\text{ClO}_4^-$ , acetate, $\text{CH}_3\text{CO}_2^-$			
Salts of sulfate, $\text{SO}_4^{2-}$		Sulfates of $\text{Sr}^{2+}$ , $\text{Ba}^{2+}$ , $\text{Pb}^{2+}$	

INSOLUBLE COMPOUNDS		EXCEPTIONS	
All salts of carbonate, $\text{CO}_3^{2-}$ , phosphate, $\text{PO}_4^{3-}$ , oxalate, $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ , chromate, $\text{CrO}_4^{2-}$ , sulfide, $\text{S}^{2-}$		Salts of $\text{NH}_4^+$ , and the alkali metal cations	
Most metal hydroxides and oxides			

يكمن الجواب في حقيقة الأمر أن البوتاسيوم يكون عاملاً مهماً في نمو النبات. فالكثير من البوتاسيوم يستهلك في المياه الجوفية من قبل النباتات.

وتحتوي معظم النباتات من أربع إلى ست مرات أكثر بوتاسيوم منه صوديوم. كما أننا ندرك أن البوتاسيوم هو أحد ثلاثة مكونات في معظم الأسمدة.

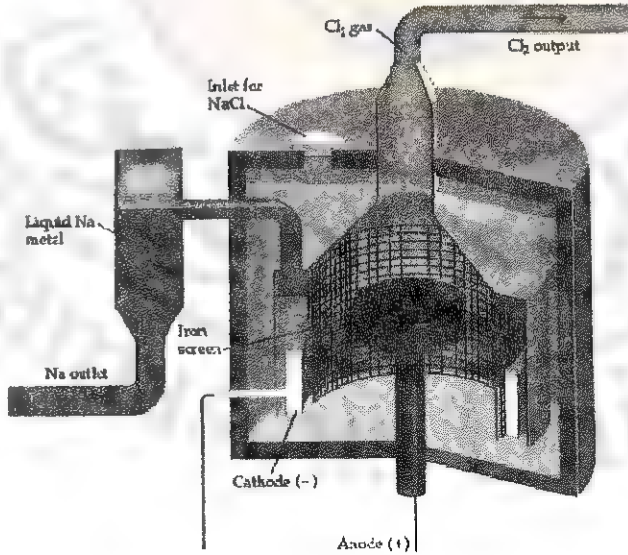
إن بعض ملح الطعام  $\text{NaCl}$  يكون ضرورياً في الغذاء المعتاد للبشر والحيوان لأن الكثير من الوظائف البيولوجية تضبط بتركيز أيونات  $\text{Na}^+$  و  $\text{Cl}^-$ ؛ فأيون الصوديوم ضرورية للحفاظ على التوازن الكهربائي والتنظيم الضغط الأسموزي. وكثيراً ما يضع المزارعون ألواحاً كبيرة من الملح في الحقول لتلحقها الماشية أثناء رعيها.

والحقيقة بأن الملح مازال مهماً لزمن طويل واضحة وجلية. فقد كان جنود الرومان يتقاضون أجورهم بالملح. وعلينا أن نتذكر اليوم ، بأن النقود التي ندفعها لقاء القيام بعملٍ ما ، تساوي الملح في وقت مضى. ويمكن القول بأن الملح سلعة نقدية قيّمة ، ويُستدل عليها في يومنا بعادة حفظ اللحم بتقديده عن طريق تمليحه وتجفيفه.

#### 4-1- تحضير - وخواص الصوديوم والبوتاسيوم

##### 4.1 – Preparation & Properties of Sodium and Potassium

حُضِرَ هذان المعدنان بشكلٍ نقي لأول مرة عام 1807 من قبل الإنكليزي (1778-1829) Humphry Davy بطريقة التحليل الكهربائي لمصهور كربونات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  وكربونات البوتاسيوم  $\text{K}_2\text{CO}_3$ . ولا يزال الصوديوم ينتج بطريقة التحليل الكهربائي باستخدام مصهور كلور الصوديوم  $\text{NaCl}$ . ويوضح الشكل-7 التالي خلية ديفي لتحضير الصوديوم. الشكل-7- خلية ديفي - Davy لإنتاج معدن الصوديوم بطريقة التحليل الكهربائي.



يُفصل كاتود الحديد الدائري عن أنود الغرافيت عبر حاجز حديدي. ولأن الخلية تعمل عند الدرجة  $600^{\circ}\text{C}$  ، فإن الصوديوم ينتج عند الكاتود في الحالة المنصهرة. يملك المعدن السائل كثافة منخفضة ولذلك فإنه يطفو على قمة الحال السائلة. ويُنفخ الكلور المنتج عند الأنود خارج الخلية ثم يُجمَع.

إن الكثير من أنواع المركبات الكيميائية المعروفة كعوامل مرجعة غير كافية أبداً لتحويل الأيون  $\text{Na}^+$  إلى المعدن  $\text{Na}$ . وهكذا فإن طريقة التحليل الكهربائي هي طريقة التحضير الوحيدة فقط التي تكون في متناول اليد.

ويمكن للبوتاسيوم أن يصنَّع أيضاً بطريقة التحليل الكهربائي ، ولكن المشكلة هنا تكمن في طريقة التصنيع ؛ فمصهور البوتاسيوم يكون قابلاً للانحلال في الملح المصهور مما يجعل الفصل صعباً. والطريقة المفضلة لتحضير البوتاسيوم تقوم على تفاعل بخار الصوديوم مع كلور البوتاسيوم المصهور :



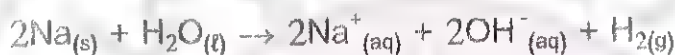
ويُعدّ هذا التفاعل مثال جيد لفهم التوازنات الكيميائية ، حيث يكون ثابت توازنه أقل من 1 ؛ ويدلّ هذا على أن المتفاعلات تكون مفضلة ، ولكن البوتاسيوم يُزال باستمرار مما يؤدي إلى انزياح التوازن نحو اليمين.

الصوديوم والبوتاسيوم كلاهما معدن فضي اللون وطري ، ويمكن قطعهما بسهولة بالسكين. كثافتهما أقل قليلاً من الماء ، ودرجة الانصهار لكليهما منخفضة نوعاً ما ؛ فتبلغ من أجل الصوديوم  $93.5^{\circ}\text{C}$  ومن البوتاسيوم  $65.7^{\circ}\text{C}$ . تنخفض درجات انصهار المعادن القلوية لدى الانخفاض باتجاه أسفل المجموعة.

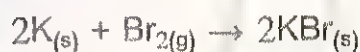
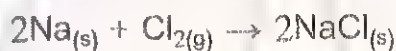
فالسيزيوم ينصهر في الدرجة  $28.5^{\circ}\text{C}$  ، وهكذا فإن كلاً من السيزيوم  $\text{Cs}$  والغالسيوم  $\text{Ga}$  الذي درجة انصهاره  $29.8^{\circ}\text{C}$  والزئبق  $\text{Hg}$  هي المعادن التي

تكون في الحالة السائلة في درجة حرارة الغرفة. ومثلما بقية المعادن القلوية فإن كلا هذين المعدنين الصوديوم والبوتاسيوم شديداً الفعالية. فعند تعرضهما للهواء يغطي سطح المعدن بسرعة بطبقة الأكسيد ؛ ولذلك يجب حفظ المعدنين بطريقة تجنبهما الاتصال بالهواء ، وبذلك فإنه يتم وضعهما في الكيروسين أو زيت النفط.

تكون معادن المجموعة 1A شديدة الفعالية ، كما أسلفنا سابقاً ، ويؤاد تفاعلها مع الماء محلول مائي من هيدروكسيد المعدن والهيدروجين :

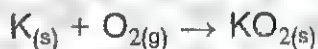
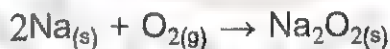


ويعطي تفاعلها مع أي هالوجين هاليد المعدن :



وينتج كيميائياً بعض المفاجآت. فأكاسيد معادن المجموعة 1A ،  $\text{M}_2\text{O}$  ، معروفة ولكنها لا تكون منتجات أساسية للتفاعلات بين عناصر المجموعة 1A والأكسجين. فالمنتج الأولي لتفاعل الصوديوم والأكسجين هو Peroxide (فوق أكسيد) الصوديوم  $\text{Na}_2\text{O}_2$  وليس أكسيد الصوديوم  $\text{Na}_2\text{O}$  ؛ بينما المنتج الأولي من تفاعل البوتاسيوم مع الأكسجين هو سوپر أكسيد - Superoxide

البوتاسيوم  $\text{K}_2\text{O}$  (الأكسيد الأعلى) :



كلا الأكسيدين  $\text{Na}_2\text{O}_2$  و  $\text{K}_2\text{O}$  أنيوني مع كاتيونات المجموعة 1A المتزاوجة سواء مع أنيون البيروكسيد ( $\text{O}_2^{2-}$ ) أو مع أنيون السوبر أكسيد ( $\text{O}_2$ ). وهذان الأكسيدين ليسا مجرد فضول مخبري ؛ فهما يستخدمان في أجهزة توليد



الأوكسجين في الأماكن التي يحتبس فيها الناس مثل الغواصات والطائرات والمركبات الفضائية.

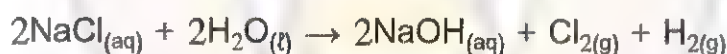
ومن المعلوم أنه عندما يتنفس الشخص ، فإنه من أجل كل ليتر واحد من الأوكسجين المستنشق يتم زفر 0.082 l من غاز CO<sub>2</sub>. ولذلك فإن احتياج نظام توليد الأوكسجين يتوجب عليه إنتاج حجم من O<sub>2</sub> أكبر من حجم CO<sub>2</sub> المطروح ، ويصادف هذا الاحتياج في البيروكسيدات والسوبر أكسيدات :



#### 4-2- مركبات الصوديوم والأهمية الاقتصادية

#### 4.2- Sodium Compounds of Commercial Importance

إن التحليل الكهربائي لكلور الصوديوم المائي هو الأساس للصناعة القلوية الكلورية - Chloralkali. وتكون المنتجات التجارية الرئيسة من هذه العمليات هي الكلور وهيدروكسيد الصوديوم :



لقد أُنتج بهذه الطريقة في أمريكا عام 1993 حوالي 12 مليون طناً من NaOH. إن كربونات الصوديوم مركب مهم آخر من الناحية التجارية.

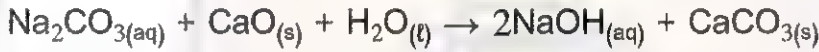
ففي عام 1993 أيضاً في أمريكا تم إنتاج حوالي تسعة ملايين طناً من Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> ، مما جعلها تأتي في المرتبة الثانية عشرة للصناعات الكيميائية. يملك هذا المركب Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> اسماً شائعاً هو رماد الصودا أو صودا الغسيل.

ولقد استحصل عليه منذ عصور ما قبل التاريخ (ولا يزال) ، من الترسبات الحاصلة طبيعياً للصودا Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.10H<sub>2</sub>O.

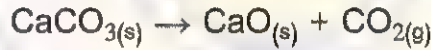
لقد اكتشف في أمريكا مؤخراً مصادر طبيعية جديدة من فلز Trona ذي التركيب :  $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{NaHCO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  ؛ حيث يُقدَّر الاحتياط من بـ  $6 \times 10^{10}$  طن.

ويستعمل حوالي 40% من رماد الصودا في صناعة الزجاج وحده ، كما تستعمل كميات كبيرة منه في صناعة عجينة الورق ؛ بالإضافة لاستخدامه في معالجة المياه والمعادن.

ونظراً للآثار الضارة للكلور ، فقد برزت الرغبة في تصنيع هيدروكسيد الصوديوم من دون المنتج المرافق له ( $\text{Cl}_2$ ) ، كما في حال الملح المتحلل كهربائياً. وهذا يقود إلى إحياء العملية القديمة المعروفة بكلس الصودا ، التي تنتج  $\text{NaOH}$  من الكلس الحي الرخيص  $\text{CaO}$  والصودا  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  :



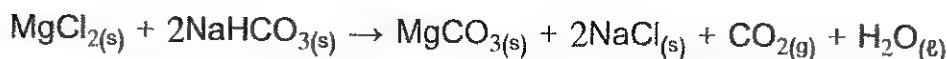
يُرشَّح المنتج الجانبي  $\text{CaCO}_3$  ، ويُعاد تدويره بتسخينه (عملية تكليس) ليتفكك من جديد إلى  $\text{CaO}$  وينطلق غاز  $\text{CO}_2$  وفق التفاعل :



وتنتج بيكربونات الصوديوم  $\text{NaHCO}_3$  بكميات صغيرة باسم صودا الخبز Baking Soda (الذي يحمل اسم Baking Powder). لا تستخدم بيكربونات الصوديوم فقط في الخبز، ولكنه يضاف أيضاً بكميات صغيرة إلى ملح الطعام. ويعود ذلك لأن ملح الطعام  $\text{NaCl}$  غالباً ما يكون مشوباً بكميات من صغيرة من كلور المغنيزيوم  $\text{MgCl}_2$ .

وبما أن ملح المغنيزيوم  $\text{MgCl}_2$  ماص لرطوبة الجو ، فإنه يلتقط الماء من الهواء ، وبذلك فإنه يبلل الملح  $\text{NaCl}$  في الأيام الرطبة (خاصة في الشتاء).

وبإضافة  $\text{NaHCO}_3$  يتحول  $\text{MgCl}_2$  إلى  $\text{MgCO}_3$  الملح غير الماص للرطوبة :



## 5- الكالسيوم والمغنيزيوم 5. Calcium & Magnesium

تدعى عناصر المجموعة 2A بالقلوية الترابية. والأرض هي جزء من اسم مجموعة لا يزال من أيام العصور الوسطى. فبالنسبة لکیمیائي العصور الوسطى كانت أي مادة صلبة لا تنصهر ولا تتغير بالنار إلى مادة أخرى تدعى الأرض (التراب).

عرفت مركبات مختلفة لعناصر المجموعتين 1A و 2A ، في تلك الأزمنة مثل  $\text{NaOH}$  و  $\text{CaO}$  ، ولقد كانت قلوية وفقاً للاختبارات التجريبية للکیمیائيين القدماء. وهي ذات طعم قابض (مرّ) وتبدي تعديلاً للحموض. ولكن مركبات المجموعة 1A تنصهر في النار أو تتحد بالحاويات الفخارية المسخنة فيها.

تكون نقاط انصهار معظم مركبات المجموعة 2A مرتفعة جداً بسبب قوى التجاذب القوية بين الكاتيون  $\text{M}^{2+}$  والأنيونات الموجودة. على سبيل المثال ، ينصهر  $\text{CaO}$  عند الدرجة  $2572^\circ\text{C}$  ، وهي درجة حرارة أعلى بكثير من الدرجات المعتادة.

كانت مركبات الكالسيوم ومنها اللايم -  $\text{CaO}$  Lime) معروفة ومستخدمة في العصور القديمة. ولكن معدن الكالسيوم كان قد حُضِرَ لأول مرة عام 1808 من قبل Davy الذي كان قد حضر أيضاً كلاً من المغنيزيوم والسترونسيوم والباريوم في ذات العام. وكما في حال الكالسيوم والمغنيزيوم ، فقد انجزت تحضيرات ديفي لتلك العناصر بطريقة التحليل الكهربائي للملح المنصهر.

تقود الوفرة العظيمة للكالسيوم والمغنيزيوم على الأرض إلى تواجدهما في النباتات والحيوانات. ويشكل هذان العنصران مركبات كثيرة مهمة تجارياً.

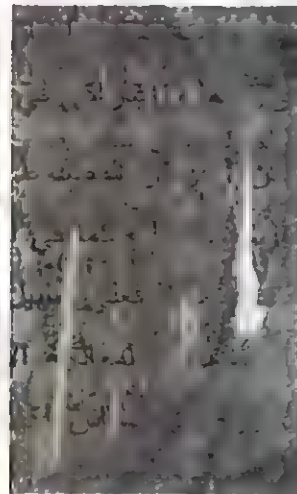
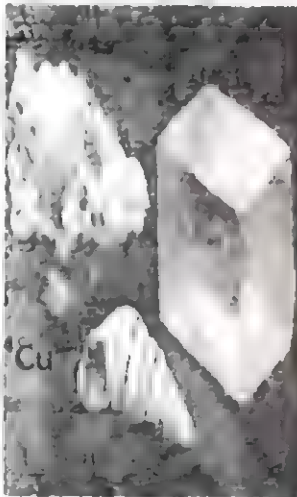
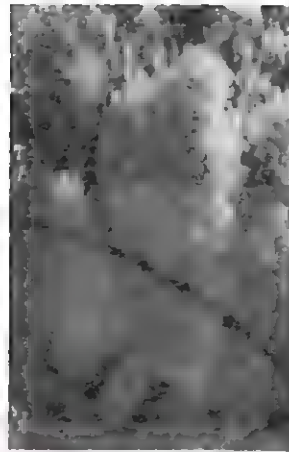
وبشكلٍ مشابه لعناصر المجموعة 1A ، فإن عناصر المجموعة 2A تكون شديدة الفعالية ومن ثمّ فهي توجد في الطبيعة متحدة بعناصر أخرى. ولكن على نحوٍ مغايرٍ لمعادن المجموعة 1A ، فإن الكثير من مركبات عناصر المجموعة 2A ذات انحلالية منخفضة في الماء ؛ وهذا يشرح تواجدها في فلزات مختلفة. فالجير الكلسي  $\text{CaCO}_3$  والجبس  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  والفلورسبار  $\text{CaF}_2$  أمثلة لفلزات معروفة تحتوي على الكالسيوم. أما التالك  $\text{MgCO}_3$  وحجر الصابون  $3\text{MgO} \cdot 4\text{SiO}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$  والأسبستوس  $3\text{MgO} \cdot 4\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  فهي فلزات تحوي المغنيزيوم ؛ في حين أن الدوميت هو مركب لكلا العنصرين  $\text{MgCO}_3 \cdot \text{CaCO}_3$ .

الحجر الجيري - Limestone ( $\text{CaCO}_3$ ) هو صخر رسوبي يوجد على نحوٍ واسع على سطح الأرض. وهو عبارة عن ترسبات لبقايا مستحاثية للأحياء البحرية ، وتكون الأكثر شيوعاً لأشكال الكالسيت. والمرمر (الرخام) هو شكل آخر للكالسيت النقي إلى حدٍ بعيد يتشكل بتبلور  $\text{CaCO}_3$  تحت ضغط عالٍ. توجد ترسبات رخام المرمر في إيطاليا وأمريكا. والشكل الآخر للكالسيت هو آيس لاندسبار الذي يكون بلورات واضحة وكبيرة.

ويوضح الشكل-8 أدناه مجموعة لوحات لمصادر مختلفة لكاربونات الكالسيوم.

الشكل-8- الصف الأعلى من اليمين إلى اليسار :

- 1- العناقيد الأبرية لفلز الأراغونيت المتشكلة في بعض الكهوف.
- 2- الصدفيات البحرية لا تتحلل في ماء البحر لأن قشرتها مؤلفة من كربونات الكالسيوم.
- 3- المرجان المتكوّن بأغلبيته من كربونات الكالسيوم.



والصف الأسفل من اليمين إلى اليسار :

1- الصواعد والنوازل Stalagmites-Stalactites المتشكلة في الكهوف.

2- نماذج مختلفة من كربونات الكالسيوم.

3- تشكل الصخور الجدارية الحمراء من الحجر الجيري.

## 5-1- خواص الكالسيوم والمغنيزيوم

### 5.1- Properties of Calcium and Magnesium

الكالسيوم والمغنيزيوم معدنان بلون فضي ، ويملكان درجتى انصهار مرتفعة نوعاً ما. وتقدم الخواص الكيميائية لعناصر المجموعة 2A بعض المفاجآت. فجميعها يتأكسد في مجال واسع من العوامل المؤكسدة لتشكل مركبات أيونية تحوي الأيون  $M^{2+}$ . فمثلاً ، تتحد هذه العناصر مع الهالوجينات لتشكل  $MX_2$  وتتحد مع الأوكسجين أو الكبريت لتشكل MO أو MS. ويتفاعل جميع عناصر المجموعة 2A (عدا البيريليوم) مع الماء ليشكل الهيدروجين وهيدروكسيد المعدن  $M(OH)_2$ . وهي تعطي مع الحموض الهيدروجين والملح.

### 5-2- تعدين المغنيزيوم Metallurgy of Magnesium

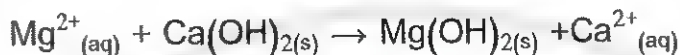
تنتج مئات الآلاف من أطنان المغنيزيوم سنوياً ، لأن الكثافة المنخفضة له ( $1.74 \text{ g/cm}^3$ ) تجعل منه مفيداً في صناعة السبائك خفيفة الوزن. فعلى سبيل المثال ، يحوي معظم الألمنيوم المستعمل اليوم حوالي 5% مغنيزيوم لتحسين خواصه الميكانيكية ولجعله أكثر مقاومة للصدأ. وتستخدم سبائك أخرى تحتوي على مغنيزيوم أكثر من الألمنيوم ، عندما تتطلب نسبة عالية من قوة إلى وزن ، وعندما تكون مقاومة الصدأ مهمة ، كما في أجزاء الطائرات والسيارات والأدوات خفيفة الوزن.

وبالرغم من وجود فلزات كثيرة تحتوي على المغنيزيوم فإن معظم المغنيزيوم يستحصل عليه من ماء البحر الذي يوجد فيه المغنيزيوم بتركيز حوالي 0.05 mol/l. وللحصول على عنصر المغنيزيوم Mg يُرسَّب المغنيزيوم أولاً من ماء البحر على هيئة هيدروكسيد  $Mg(OH)_2$  غير قابل للانحلال نسبياً ، حيث :

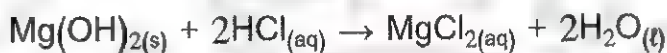
$$[K_{sp} \text{ Mg(OH)}_2 = 1.5 \times 10^{-11}]$$



تحضّر المادة الأساسية (CaO) المستخدمة في هذا التفاعل من صدفات البحر (CaCO<sub>3</sub>). ويعطي تسخين CaCO<sub>3</sub> غاز CO<sub>2</sub> والكلس الحي CaO. وبإضافة الماء إلى CaO ينتج هيدروكسيد الكالسيوم Ca(OH)<sub>2</sub>. وعندما يضاف Ca(OH)<sub>2</sub> إلى ماء البحر يترسب هيدروكسيد المغنيزيوم Mg(OH)<sub>2</sub>:



يُعزل هيدروكسيد المغنيزيوم بالترشيح ، ثم يُعدّل بحمض كلور الماء :



وبعد تبخير الماء يتبقى كلور المغنيزيوم MgCl<sub>2</sub> الصلب.

ينصهر كلور المغنيزيوم اللامائي في الدرجة 708°C، ويتحلل الملح المصهور كهربائياً ليعطي المعدن الصلب وينطلق غاز الكلور :



### 5-3- الأهمية التجارية لمركبات الكالسيوم

#### 5.3- Calcium Compounds of Commercial Importance

المركب الفلوري للمعادن القلوية الترابية الأكثر أهمية هو الفلور سبار CaF<sub>2</sub> ولكن الفلور أباتيت CaF<sub>2</sub>·3Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> ذا أهمية متزايدة كمصدر تجاري للفلور. ويُستخدم حوالي نصف فلور الكالسيوم CaF<sub>2</sub> المستخرج في صناعة الفولاذ ، حيث يُضاف الأخير إلى مزيج المواد التي تصهر لصنع الحديد الخام. ويفيد CaF<sub>2</sub> أيضاً في إزالة بعض الشوائب ، كذلك يُحسن فصل المعدن المصهور من الخبث ؛ كما يحدث في طبقة شوائب السيلكا والمنتجات المرافقة التي تأتي من إرجاع فلز الحديد إلى معدنه. ويوضح الشكل-9 التالي أدناه فلز الأباتيت بصيغته العامة.

الشكل-9- الأباتيت ذي الصيغة العامة  $3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot \text{CaX}$  , ( $\text{X} = \text{F}, \text{Cl}, \text{OH}$ )

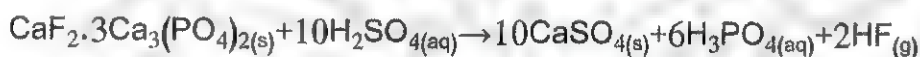


ويكون الاستخدام الآخر للفلور سبار  $\text{CaF}_2$  في صناعة حمض فلور الهيدروجين HF عبر تفاعل الفلز المعدني مع حمض الكبريت المركز :



فلور الهيدروجين HF شديد الفعالية ، وهو مهم كيميائياً إلى أبعد الحدود. فهو يُستعمل لصنع الكريوليت  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  ، المادة الضرورية في إنتاج الألمنيوم وكذلك لصنع مواد كربون- فلور مثل التفلون بولي رباعي فلور الإثيلين.

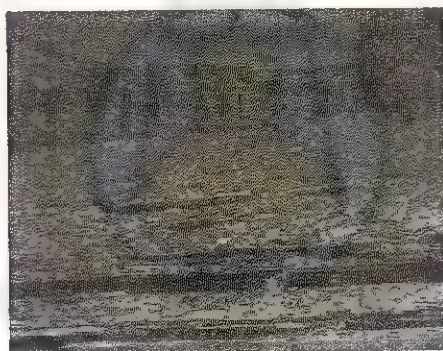
وتخصّ الفلور أباتيت  $\text{CaF}_2 \cdot 3\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$  مجموعة من الصخور الفوسفاتية؛ حيث يُحوّل الكثير من هذه الصخور إلى حمض الفوسفور بالتفاعل مع حمض الكبريت. ويستعمل حمض الفوسفور أيضاً لصناعة الكثير من المنتجات كالأسمدة والمنظفات. كما توجد منتجات تفاعله في كل من مسحوق المعجنات (الباكينغ- بودر) والأسماك المجمدة وغيرها من منتجات الطعام الأخرى :



كربونات الكالسيوم وأكسيد الكالسيوم ذوا أهمية خاصة من الناحية الاقتصادية. فالتفكك الحراري لكربونات الكالسيوم إلى الكلس الحي هو أحد أقدم التحولات الكيميائية المعروفة.

ويأتي الكلس الحي - Lime اليوم في المرتبة الخامسة من حيث الإنتاج الصناعي في أمريكا ، حيث بلغ إنتاجه في أمريكا عام 1993 حوالي 17 مليون طناً. ويستخدم معظم الحجر الجيري ( $\text{CaCO}_3$ ) والجير الحي ( $\text{CaO}$ ) في الصناعات الكيميائية ، كما يُستعمل ثلث الجير الحي في صناعة الفولاذ من خلال عملية الأوكسجين الأساس. ولقد استخدم الجير الحي ولا يزال في الزراعة ، فهو يُرش على الحقول لتعديل المركبات الحامضية في التربة ، وهو يمدّ التربة بالمغذّ الأساس  $\text{Ca}^{2+}$ .

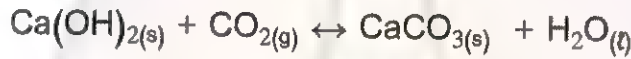
ولأن كربونات المغنيزيوم  $\text{MgCO}_3$  كثيراً ما توجد في الحجر الجيري ، فإن رشّ الحقول بالجير الحي يُزوّدُها بـ  $\text{Mg}^{2+}$  الذي يُعدّ مغذّ نباتي مهم آخر. الشكل-10- صخور الدولوميت - Dolomite هي مزيج لـ  $\text{CaCO}_3$  و  $\text{MgCO}_3$ .



لقد أُستخدم الكلس الحي لبضع آلاف السنين ولا يزال كملاط (جير + رمل + ماء) لتثبيت الأحجار بعضها إلى بعض في بناء البيوت والجدران والطرق. ولقد استخدمه الصينيون في بناء جدار الصين العظيم. ولقد أحسن الرومان استخدامه ؛ وحقيقة أن الكثير من أبنيتهم لا تزال قائمة هو دليل على كل من مهارتهم وفائدة الجير.

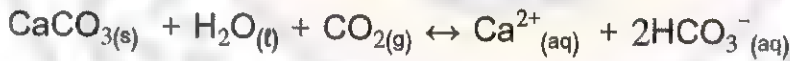
في عام 312 قبل الميلاد كان بدء باستخدام الملاط الجيري من قبل الرومان لتعبيد الطريق الشهير أبيان-Appian (طريق ممتد من روما إلى برينديسي-Brindisi بطول 350 ميلاً). لقد استخدم الملاط الجيري بين طبقات الأحجار لضمان ترابطها. وتعتمد فائدة هذا الملاط على شيء من الكيمياء البسيطة. فالملاط يتألف من من جزء من الجير إلى ثلاثة أجزاء من الرمل مع ماء مضاف لجعل العجينة سميكة. وأول ما يحدث هو تكون الجير المطفاً  $\text{Ca(OH)}_2$  بعملية إطفاء الجير الحي  $\text{CaO}$  بالماء.

وعندما يوضع الملاط بين الطوب أو اللبنيات (البلوك) فإنه يمتص ببطء غاز  $\text{CO}_2$  من الهواء وبذلك ينقلب الجير المطفاً إلى كربونات الكالسيوم  $\text{CaCO}_3$  :



ورغم أن الرمل الممزوج بالملاط خامل كيميائياً ، فترتبط حبيباته مع بعضها بجزيئات كربونات الكالسيوم وتنتج مادة قاسية.

يحتوي الماء العسر -Hard Water أيونات منحلة كثيراً ما تكون  $\text{Ca}^{2+}$  و  $\text{Mg}^{2+}$  ، ويتفاعل الماء الحاوي على غاز  $\text{CO}_2$  المنحل مع الحجر الكلسي :



وكما نلاحظ يكون هذا التفاعل عكوساً ، فعندما يُسخّن الماء القاسي تنخفض

انحلالية غاز  $\text{CO}_2$  (وفقاً لقانون هنري) ، وبذلك ينزاح التوازن نحو اليسار. وإذا حدث ذلك في نظام تسخين أو محطة توليد بخار ، فإن جدران أنابيب المياه الساخنة تصبح مغطاة أو حتى تُسد بكربونات الكالسيوم الصلبة.

وربما لاحظنا ذلك في بيوتنا ، داخل أنابيب توصيل المياه الساخنة أو حتى في قدور الطهي شبه المغلقة.

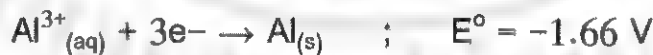
تصف المعادلة الأخيرة كيمياء الكهوف على نحو جيد ؛ حيث يتفاعل الأكسيد الحامضي  $\text{CO}_2$  مع الهيدروكسيد  $\text{Ca(OH)}_2$  لإنتاج كربونات الكالسيوم  $\text{CaCO}_3$  البيضاء الصلبة ولكن عند توفر زيادة من  $\text{CO}_2$  فإن  $\text{CaCO}_3$  يمكنها أن تتحلل من جديد بسبب تشكل الأيونات المائية لـ  $\text{Ca}^{2+}$  و  $\text{HCO}_3^-$ .

## 6- الألمنيوم Aluminum

الألمنيوم هو العنصر الثالث الأكثر وفرة في القشرة الأرضية ؛ حيث تبلغ نسبته 7.4%. وهو معدن مألوف بسبب استخدامه الواسع في كرفائق في التغليف والتعليب وعلب المشروبات الباردة وغيرها. ينصهر الألمنيوم في الدرجة  $660^\circ\text{C}$  ، وتبلغ كثافته  $2.7 \text{ g/cm}^3$ .

الألمنيوم النقي طري وضعيف ، إضافة لذلك فإنه يفقد متانته بسرعة فوق الدرجة  $300^\circ\text{C}$  . ويستخدم الألمنيوم بكثرة في العديد من الصناعات وخاصة الطائرات. ويمكن تحسين خواصه المعدنية بإضافة كميات صغيرة من معادن أخرى للحصول على سبائك للألمنيوم ذات مواصفات ميكانيكية عالية. فطائرات الركاب الضخمة يمكن أن يُستخدم فيها أكثر من 50 طناً من سبائك الألمنيوم. ويمكن لسبيكة نموذجية من الألمنيوم أن تحوي 4% نحاس مع كميات أقل من السيليكون والمغنيزيوم والمغنيز. ولصناعة سبيكة أطر وأكثّر مقاومة للصدأ ، من أجل إطارات النوافذ والأثاث والشارات الطرقية العامة وأواني الطبخ ، يجب فقط إضافة المنغنيز إلى الألمنيوم.

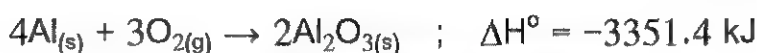
يتأكسد الألمنيوم بسرعة كما يتضح من كمون الأكسدة والإرجاع :



ولذلك فإن مقاومة الألمنيوم للصدأ مستبعدة. ولكننا نعلم أن هذه المقاومة



للصدأ ناتجة عن تكوّن طبقة رقيقة صلبة وشفافة من أكسيد الألمينيوم  $Al_2O_3$  تلتصق بسطح المعدن :



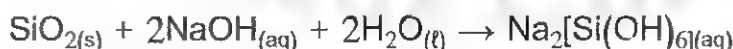
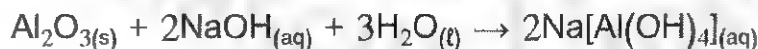
وتمتاز هذه الطبقة بأنها تقي بقية المعدن من التأكسد ، وهي ترمم ذاتها بسرعة. فإذا تعرّض السطح المغطى إلى احتكاك فإن طبقة جديدة من الأكسيد  $Al_2O_3$  تتشكل فوراً على المنطقة المتضررة. يمكن التغلب على مقاومة الألمينيوم للتآكل بوجود الأيون  $Cl^-$ .

## 6.1- Metallurgy of Aluminum 1-6- تعدين الألمينيوم

يتوزع الألمينيوم بكميات متفاوتة في الطبيعة على هيئة سيليكات الألمينيوم وفلز الكلاي Clay المؤلف من الألمينيوم والسيليكون والأوكسجين. وعندما تعرّض هذه الفلزات لتأثيرات الجو فإنها تتحطم تدريجياً إلى أشكال مختلفة من أكسيد الألمينيوم المائي  $Al_2O_3 \cdot nH_2O$  تدعى بـ Bauxite.

ويستحصل على الألمينيوم بطريقة التحليل الكهربائي للبوكسيت. ومن أجل هذه الطريقة فإنه من الضروري تنقية الفلز بفصل الحديد عن أكاسيد السيليكون. وتجري التنقية بطريقة باير - Bayer التي تستخدم أكاسيداً طبيعية ومذبذبة Amphoteric Oxides (ذات خواص أساسية وحامضية). فالسيلكا  $SiO_2$  هو

أكسيد حامضي و  $Fe_2O_3$  هو أكسيد أساسي ، بينما  $Al_2O_3$  هو أكسيد مذبذب. ينحل كل من  $Al_2O_3$  و  $SiO_2$  في محلول ساخن ومركز من الصود الكاوي - Caustic Soda ، ويتبقى  $Fe_2O_3$  ، حيث يتم ترشيحه وفصله :





ولدى معالجة المحلول الحاوي على أنيونات الألمنيوم والسيليكون بغاز  $\text{CO}_2$  يترسب  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ويبقى أيون السيليكات في المحلول.

وإذا تذكرنا أن غاز  $\text{CO}_2$  يشكّل في الماء الحمض الضعيف  $\text{H}_2\text{CO}_3$  ينتج أن ترسب  $\text{Al}_2\text{O}_3$  هو تفاعل حمض - أساس :



## 6-2- خواص الألمنيوم ومركباته

### 6.2- Properties of Aluminum and Its Compounds

ينحل (يتفاعل) الألمنيوم في محلول من  $\text{HCl}$  ، ولكنه لا ينحل في حمض الآزوت (المركز). ولأن حمض الآزوت يُعتبر عاملاً مؤكسداً قوياً ومنبعاً لذرات الأوكسجين ، فإنه يؤكسد بسرعة سطح الألمنيوم وتتشكل طبقة من  $\text{Al}_2\text{O}_3$  تقي المعدن من استمرار الأكسدة. وفي الواقع فإن حمض الآزوت غالباً ما يشحن في عربات القطار ضمن حاويات من الألمنيوم.

تتحل أملاح مختلفة من الألمنيوم في الماء معطية أيون  $\text{Al}^{3+}$  المائية. وتكون هذه المحاليل حامضية بسبب التوازن الآتي :



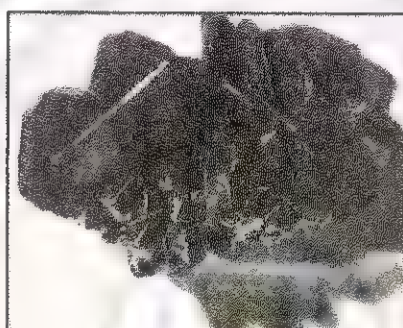
وهكذا فإن إضافة الحمض يزيح التوازن نحو اليسار ، في حين أن إضافة الأساس تتسبب بانزياح التوازن نحو اليمين. وأخيراً فإن إضافة زيادة من الهيدروكسيد يترسب الأكسيد المائي :  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{H}_2\text{O} = 2\text{Al}(\text{OH})_3 \downarrow$

إن أكسيد الألمنيوم  $\text{Al}_2\text{O}_3$  الذي يمكن أن يتشكل بنزع الماء من  $\text{Al}(\text{OH})_3$  لا ينحل في الماء إلى حدٍ ما ، وهو مقاوم للتفاعلات الكيميائية. ويُعرف أكسيد

الألمينيوم في شكله البلوري بالكوروندم - Corundum. وهذه المادة فائقة القساوة ، ولذلك فهي تستخدم كشفرات كشط في عجلات الجرخ وأوراق الحث بالإضافة إلى معجون الأسنان.

تكون بعض الجواهر (الأحجار الثمينة) غير نقية ، فالياقوت - Ruby ، وهو بلورات حمراء جميلة غالية الثمن ، تتألف من  $Al_2O_3$  المشابة بكمية صغيرة من  $Cr^{3+}$  ؛ كما يوضح الشكل-11.

الشكل-11- الياقوت الأحمر (الروبي) بلورات من  $Al_2O_3$  تحوي كمية صغيرة من  $Cr^{3+}$ .



يحلّ أيون الكروم  $Cr^{3+}$  محل بعض أيونات الألمينيوم  $Al^{3+}$  في الشبكة البلورية معطياً إياها اللون الأحمر. وحُضِرَ الياقوت الاصطناعي لأول مرة عام 1902 ويُصنع منه عالمياً حوالي 250 طن سنوياً. ويستخدم في صناعة المجوهرات وتجميل الساعات وغيرها من الأدوات بالإضافة إلى صناعة أنواع من الليزر.

## 7. Silicon السيليكون

السيليكون من العناصر الأكثر وفرة في القشرة الأرضية ؛ حيث يأتي في المرتبة الثانية. لذلك فهو لا يمكن الاستغناء عنه تقريباً ، ولربما كانت مركبات السيليكون مهمة بل معياراً لتطور المجتمعات على مرّ العصور.

فالآواني الخزفية المصنوعة من السيليكون القائم على مواد طبيعية ، صُنعت قبل 6000 سنة على الأقل في منطقة الشرق الأوسط ، كما طُوِّرت تقنيات مرموقة تقوم على صناعة الخزف من قبل الصينيين قبل 5000 سنة. وبعد السيليكون أساس أنصاف النواقل ، فقد زوّد ثورة تكنولوجيا الكمبيوتر بالوقود اللازم خلال العقود القليلة الماضية.

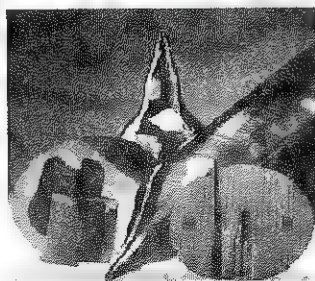
يُشتق اسم السيليكون من الكلمة اللاتينية – Silex وتعني الصوان ، وكثيراً ما استخدم فلز السيلكا من قبل أناس ما قبل التاريخ لصنع السكاكين وغيرها من أدوات الزراعة وغيرها. واليوم نحن محاطون بمواد حاوية للسيليكون كالآجر والخزف والبورسلان وزيوت التشحيم ومانعات التسرب بالإضافة إلى قطع الكمبيوتر والخلايا الشمسية.

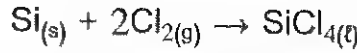
من أجل ذلك يُصنّع السيليكون النقي بكميات كبيرة من خلال تسخين رمل السيلكا النقي مع فحم متقد إلى ما يقارب  $3000^{\circ}\text{C}$  في فرن كهربائي :



يُسحب السيليكون المصهور من قعر الفرن ، ويُبرّد إلى صلب لامع بلون رمادي مزرق انظر الشكل-12. تتطلب الصناعات الإلكترونية سيليكوناً لا مثناه في النقاوة العالية. ويتم ذلك بكلورة خام السيليكون ليشكل رباعي كلور السيليكون ، وهو سائل ذو درجة غليان  $57.6^{\circ}\text{C}$ .

الشكل-12- نماذج مختلفة من السيليكون العنصري الذي يمثل نصف ناقل.





يُنقى رباعي كلور السيليكون الطيار بالتقطير ثم يُرجع إلى السيليكون باستخدام  
Mg أو Zn شديدي النقاوة :



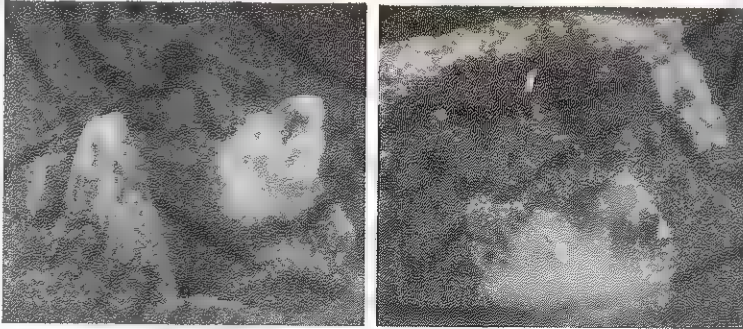
يُجرف كلور المغنيزيوم بالماء ، ثم يُعاد صهر السيليكون ويُصب في ألواح  
خاصة، وتُجرى عملية تكرير أخيرة بصهر السيليكون ثم بلورته من جديد  
فنحصل على سيليكون بدرجة نقاوة عالية جداً.

## 7.1 – Silicon Dioxide

### 7-1- ثنائي أكسيد السيليكون

ثنائي أكسيد السيليكون  $\text{SiO}_2$  هو أبسط أكاسيد السيليكون ويدعى  
بالسيلكا. والسيلكا هي المكون الرئيس للكثير من الصخور كالغرانيت والحجر  
الرملي. ويُعتبر الكوارتز شكلاً بلورياً نقي للسيلكا. ويعطي إدخال الشوائب إلى  
الكوارتز الأحجار الكريمة مثل الجمشت – Amethyst انظر الشكل-13.

الشكل-13- شكلان مختلفان للكوارتز : كوارتز شفاف نقي و الجمشت الأورجواني.



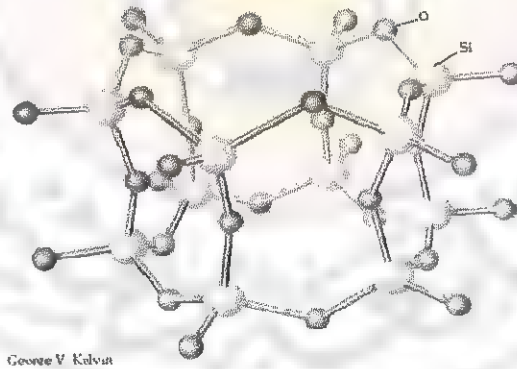
(في الصورة اليمنى) الكوارتز النقي (الأسفل) عديم اللون استخدم كمادة تزيينية منذ العصر  
الحجري. ويستخدم الكوارتز اليوم من أجل خصائصه الكهربائية في الكثير من المنتجات  
الاستهلاكية كالراديو والحاكي والقواطع.

أما الجمشت الأرجواني (الأعلى) فهو أكثر أنواع الكوارتز ثمناً ؛ وهو يتراوح في اللون من الليلي الفاتح إلى الأرجواني الملكي الغامق. الصورة اليسرى) السيليكات الحاصلة طبيعياً: الكوارتز الجلي ، صفائح الميكا ، التالك الأخضر اللامع وصخر الرمل.

إن حقيقة أن ثنائي أكسيد السيليكون  $\text{SiO}_2$  صلب وذو درجة انصهار عالية تبلغ  $1160^\circ\text{C}$  تلفت الانتباه. فغاز ثنائي أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$  ، أكسيد العنصر الذي يقع فوق السيليكون في الجدول الدوري ، هو غاز في درجة حرارة الغرفة والضغط الجوي النظامي.

وينشأ الاختلاف الكبير في الخواص بين هذين الأكسيدين من البنيتين المختلفتين لـ  $\text{CO}_2$  و  $\text{SiO}_2$ . فثنائي أكسيد الكربون مركب جزيئي ترتبط فيه ذرة الكربون إلى كل ذرة أوكسجين برابطة مضاعفة. أما ثنائي أكسيد السيليكون فهو على نقيض ذلك فذرة السيليكون فيه ترتبط مع ذرات الأوكسجين بشبكة عملاقة ، انظر الشكل-14.

الشكل-14- البنية العملاقة لأكسيد السيليكون  $\text{SiO}_2$ .



وتُفضل هذه البنية الجزيئية البسيطة لأن طاقة رابطتين مضاعفتين  $\text{Si}=\text{O}$  أقل بكثير من طاقة أربع روابط أحادية  $\text{Si}-\text{O}$ .



إن هذا الاختلاف بين ويمثل ظاهرة أكثر عمومية. فالروابط المتعددة التي غالباً ما تصادف بين عناصر الدور الثاني هي نادرة بين عناصر الأدوار السفلى.

يُستخدم الكوارتز البلوري لضبط تواتر البث الراديوي والتلفازي. وتستخدم تلك التطبيقات الكثيرة جداً والمتعلقة بالكوارتز بحيث لم يعد الكوارتز الطبيعي كافٍ لتلبية الاحتياجات ، وبالتالي يُلجأ إلى تصنيعه.

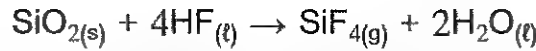
يصنع الكوارتز اللابلوري بصهر رمل السيلكا النقي في بوتقة فولاذية ، ويضاف إليها محلول مائي ممدد لهيدروكسيد الصوديوم NaOH. ثم توضع بذرة البلورة في المزيج لتنمو وتتكاثر. وعندما يُسخن المزيج إلى فوق الدرجة الحرجة للماء (فوق الدرجة  $400^{\circ}\text{C}$  والضغط 1700 atm) ولبضعة أيام يتشكل الكوارتز المتبلور النقي ، كما يوضح الشكل-15.

الشكل-15- تنمو بلورات الكوارتز بدرجات حرارة وضغط عالين في محمّـ Autoclave



تقاوم السيليكا تأثير جميع الحموض ما عدا HF الذي تتفاعل معه لتعطي  $\text{SiF}_4$  والماء وهي تتحلل ببطء في مصهور NaOH الساخن أو مع  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  لإعطاء  $\text{Na}_4\text{SiO}_4$  :





وعندما يُبرّد المزيج المصهور يضاف إليه ماء ساخن مضغوط مما يؤدي إلى انحلال جزئي للسيليكا وتشكل محلول سيليكات الصوديوم. وبعد ترشيح الرمل غير المنحل يُخزّن المحل تاركاً سيليكات الصوديوم المدعوة زجاج الماء. يكون الاستخدام الأعظم لهذه المادة في مستلزمات البيت والمنظفات الصناعية.

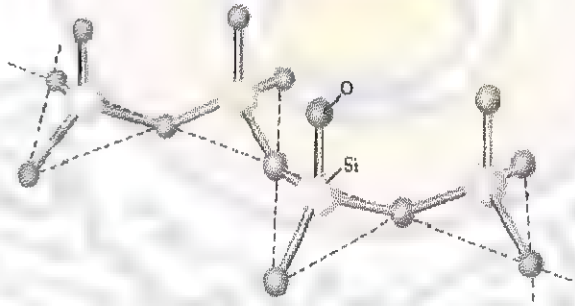
يحافظ محلول سيليكات الصوديوم على pH قريبة من قدرته على الوقاية (تنظيم الـ pH) ؛ ويمكنه أن يخفض مرتبة الزيوت والدهن النباتية والحيوانية. وتستخدم سيليكات الصوديوم أيضاً في مختلف أنواع اللواصق وأعمال التجليد وخاصة من أجل علب لوحات المصقات المتموجة.

وإذا ما عولجت سيليكات الصوديوم بالحمض يُستحصل على راسب جيلاتيني لـ  $\text{SiO}_2$  اللابلوري يدعى السيليكا جل - Silica gel . وبعد غسلها وتجفيفها نحصل على مادة عالية المسامية ذات استعمالات كثيرة ، ولاسيما في حوادث الامتزاز والتنقية. ولأن السيليكا جل تستطيع أن تمتص 40% من وزنها ماءً، فيمكن اعتبارها عاملاً مجففاً حيث توضع عادةً مظروفات صغيرة منها في صناديق البضائع المغلقة أثناء تخزينها. وعندما تلوث بالمادة الكاشفة للرطوبة  $(\text{NH}_4)_2\text{CoCl}_4$  فإن لونها يتقلب من الأزرق (حالتها الجافة) إلى الأحمر الأرجواني (حالتها الرطبة عندما تميّه).

أخيراً تُستخدم السيليكا جل لجعل الجعة (البيرة) شفافة ، وذلك بإمرارها على فراش من السيليكا جل ؛ حيث يتم إزالة الجسيمات الدقيقة التي تجعل الجعة ضبابية عبر امتزاز هذه الجسيمات على سطح السيليكا جل.

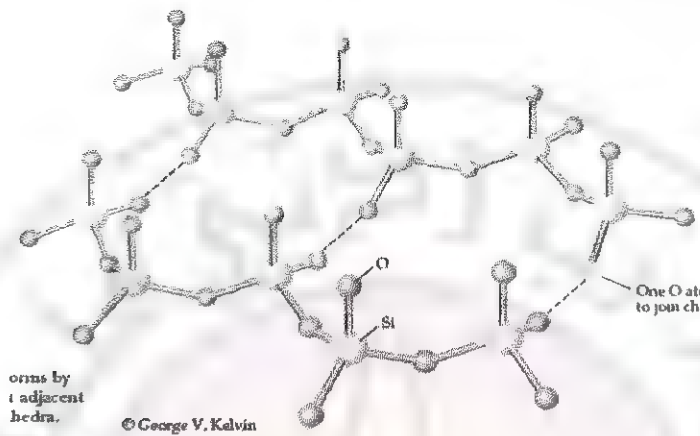
فلزات السيليكات هي ذاتها في جميع أرجاء العالم. وتُبنى جميع السيليكات من وحدات  $\text{SiO}_4$  رباعية الوجوه. وتكون الصفات المختلفة لفلزات السيليكات مختلفة بشدة عندما يرتبط العديد من هذه الوحدات رباعية الوجوه من  $\text{SiO}_4$  فيما بينها. إن أبسط السيليكات هي أورثو السيليكات التي تحتوي الأيون السالب  $\text{SiO}_4^{4-}$ . إن الشحنة (-4) لهذا الأنيون يمكن أن تتعادل من قبل 4 أيونات من  $\text{M}^+$  أو أيونين من  $\text{M}^{2+}$  أو مزيج من الأيونات. على سبيل المثال ، إن أورثو سيليكات الكالسيوم  $\text{Ca}_2\text{SiO}_4$  إحدى مكونات الإسمنت البورتلاندي Portland Cement- والأوليفين هو أحد فلزات الغطاء الأرضي الأكثر أهمية والذي يحتوي  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Mn}^{2+}$  ؛ حيث يعطي الأيون  $\text{Fe}^{2+}$  اللون الزيتوني.

وتملك مجموعة الفلزات المدعوة بيروكسينات- Peroxens وحدة بناء أساسية عبارة عن سلسلة ممتدة لرباعيّات وجوه متصلة بعضها ببعض ، الشكل-16. الشكل-16- بنية البيروكسين ، وفيها تتقاسم وحدات  $\text{SiO}_4$  ذرة أوكسجين مشتركة.



وإذا ارتبطت اثنتان من هذه السلاسل عبر مشاركة ذرات الأوكسجين ، ينتج الأمفيبول-Amphibole ، وكمثال عليها فلزات الأسبيستوس Asbestos ، انظر الشكل-17.

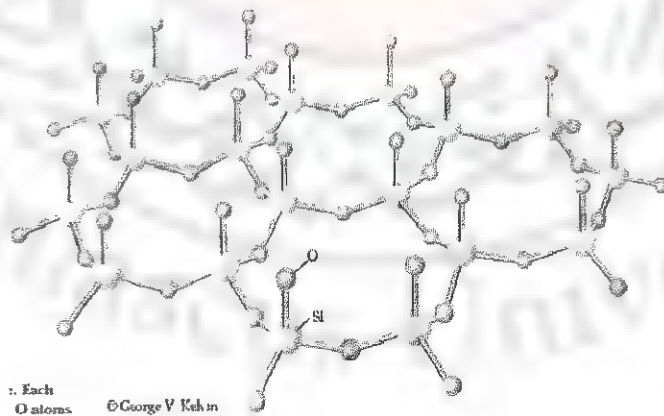
الشكل-17- يتشكل الأمفيبول بحذف ذرات أوكسجين بين سلاسل متجاورة لرباعي وجوه سيليكون- أوكسجين.



وكنتيجة لبنيتها السلسلية فإن الأسبيستوس يكون مادة ليفية. وتعرف فلزات الأسبيستوس بناقليتها المنخفضة جداً للحرارة ، الأمر الذي يقود إلى استخدامها في العزل والوقاية من النيران.

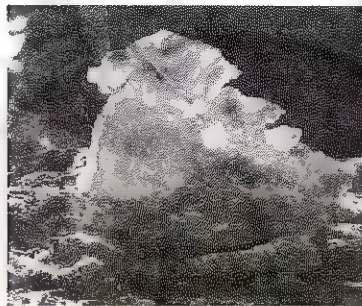
يؤدي ارتباط سلاسل متعددة (كثيرة) من السيليكات بعضها ببعض إلى تكوين أطباق (ألواح) من  $\text{SiO}_4$  رباعية الوجوه ، كما يبين الشكل-18.

الشكل-18- بنية الميكا-Mica وفيه تتشارك كل وحدة من  $\text{SiO}_4$  ثلاث ذرات أوكسجين.



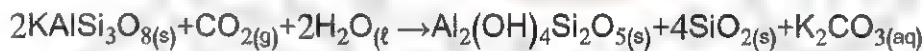
وتتضمن مواد هذا الصنف فلز البلق - Mica والصلصال - Clay. حيث تقود الصفيحة الجزيئية  $SiO_4$  رباعية الوجوه إلى المظهر المميز للميكا الذي غالباً ما يتواجد ككتل (بلوك) لصفائح السيليكات الرقيقة. وتستخدم الميكا كعوازل في نوافذ الأفران وهي تعطي اللمعان للدهانات المعدنية ، الشكل-19.

الشكل-19- الميكا المؤلفة من سيليكات متطبقة.



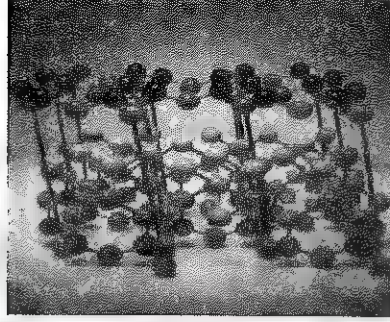
تشكل فلزات الصلصال مكونات التربة الأساسية ، وهي المادة الخام للأواني الفخارية والأجر والفرميد. ويتكوّن الصلصال من تفكك الصخور البركانية نتيجة تأثير العوامل الجوية عليه.

تأتي سيليكات الألمنيوم التي تمثل فلز الكاولين - Kaolinite من تأثير العوامل الجوية على الفيلدسبار - Feldspar بحسب التفاعل التالي :



تتألف بنية الكاولين من طبقات صفيحية لـ  $SiO_4$  رباعية الوجوه مرتبطة مع بعضها كما في الميكا ؛ ولكن هذه الصفائح تندس مع ست أيونات تساندية من  $Al^{3+}$ . وتتموضع ذرات الألمنيوم في الشبكة لتصبح محاطة بثماني وجوه من ذرات الأوكسجين لصفائح سيليكون - أوكسجين وأيونات الهيدروكسيل  $OH^-$  ، كما يبين الشكل-20.

الشكل-20- نموذج الكاولين (سيليكات الألمنيوم).



في الكاولين تحاط كل ذرة Si (سوداء) برباعي وجوه لذرات O (الحمراء) لتعطي حلقات تحوي على ست ذرات Si و ست ذرات O.

ترتبط طبقة أيونات  $Al^{3+}$  (أزرق فاتح) عبر ذرات O إلى حلقات Si-O. تعمل أيونات  $OH^-$  (أخضر فاتح) كجسور بين أيونات  $Al^{3+}$ . والنتيجة الإجمالية هو بنية متطبقة تعطي الصلصال خاصته الانزلاقية وإمكانية شغله عندما يُبلل.

يخلو الكاولين عملياً من الحديد الشائبة المألوفة، ولذلك فهو عديم اللون وهذا يجعله ذا قيمة بشكل خاص. والاستخدام السائد للكاولين كمادة مالئة للورق والتلبيس. ويستخدم جزء منه في صناعة الأواني الفخارية (الخزف الصيني).

تتألف أنواع الصلصال من سيليكات الألمنيوم التي تحتوي كلاً من Al و Si. ولكن في بعض الأنواع تستبدل أيونات  $Si^{4+}$  بأيونات  $Al^{3+}$ . ولتعويض الشحنة الموجبة (+1) المفقودة من أجل كل  $Si^{4+}$  مستبدلة بـ  $Al^{3+}$  تنضاف أيونات موجبة مثل  $Na^+$  أو  $Mg^{2+}$  والتي تتموضع بين صفائح سيليكات الألمنيوم.

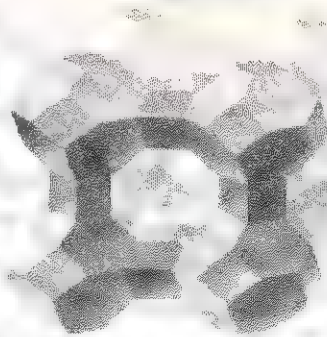
وهذا يعطي تلك المواد خواصاً مهمة ، إحداها يكون في استخدامها في المواد الطبية. حيث تحوي بعض العلاجات من أجل التلبك المعدي على صلصال منقى بدرجة عالية ؛ فهو يمتص فائض حموضة المعدة وكذلك البكتيريا

الضارة المحتملة وبالتالي يخلّص الجسم من سمّيتها من خلال تبادل الكاتيونات (العائدة للسمّيات العضوية) بين الصفيحة والصلصال. وبالفعل فإن هذا العلاج مستمدّ من بعض المجتمعات القديمة التي كانت تتناول الصلصال في طعامها لأغراض طبيّة لمدة طويلة.

من بين خامات سيليكات الألمينيوم الأخرى الأكثر شيوعاً الفيلد سبار الذي يؤلف حوالي 60% من القشرة الأرضية ، بالإضافة إلى الزيوليت - Zeolite. ومن جديد فإن كلتا المادتين مكوّن من رباعي وجوه لـ  $\text{SiO}_4$  مع بعض ذرات السيليكون المستبدلة بذرات الألمينيوم.

ولأن ذرات السيليكون تحمل شكلياً  $(4+)$  تكافؤات وتستبدل من خلال أيونات  $\text{Al}^{3+}$  ، فإنه يوجد أيونات موجبة أخرى من أجل التوازن الأيوني. ومن الملاحظ أن كلاً من أيونات المعادن القلوية والقلوية الترابية تخدم هذا الغرض. على سبيل المثال ، فإن الزيوليت الاصطناعي Linde-A يملك الصيغة :  $\text{Na}_{12}(\text{Al}_{12}\text{Si}_{12}\text{O}_{48}) \cdot 27\text{H}_2\text{O}$ . ويوضّح الشكل-21 بنية الزيوليت الطبيعي.

الشكل-21- الزيوليت الطبيعي شبكة بلورية مؤلفة من ذرات : Al و Si و O .



السّمة الرئيسة لبنى الزيوليت هو قنواتها وتجاويفها المتشكلة بانتظام. وتتراوح أقطار الثقوب فيها ما بين  $(300 - 1000)\text{pm}$ .

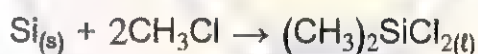


وهكذا فإن جزيئات صغيرة مثل الماء يمكن أن تجد مكاناً كافياً في تجاويف الزيوليت. ولذلك يمكن أن يستخدم الزيوليت كعامل تجفيف ؛ وذلك بامتزاز الماء على نحو انتقائي من الهواء أو المحلات. وتكفي كميات صغيرة منه تدرّ بين طبقتي زجاج نافذة لتبقي الهواء جافاً.

ويستخدم الزيوليت أيضاً كحفّاز - Catalyst ، فقد أستخدم في صناعة مرشحات (فلترات) عوادم السيارات. وأخيراً تستخدم الزيوليتات كعوامل مليّنة للماء (يزيل قساوة الماء) لأن أيونات الصوديوم العائدة للزيوليت يمكن أن تتبادل مع أيونات الكالسيوم المسببة لقساوة الماء مما يؤدي لإزالتها.

### 7.3- Silicone Polymers 3-7- بوليميرات السيليكون

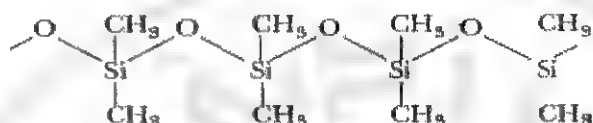
تماماً كما يتفاعل السيليكون مع الكلور بسهولة لإنتاج  $\text{SiCl}_4$  فإن تفاعلاً مشابهاً يحدث بين السيليكون وكلور الميثيل  $\text{CH}_3\text{Cl}$  لإنتاج  $(\text{CH}_3)_2\text{SiCl}_2$ . حيث ترتبط في بنية هذا المركب مجموعتا ميثيل  $\text{CH}_3$  وذرتا كلور  $\text{Cl}$  بذرة سيليكون لتشكيل رباعي وجوه ، ويجري التفاعل في الدرجة  $300^\circ\text{C}$  بوجود حفّاز من برادة النحاس :



وخلافاً لـ  $\text{SiCl}_4$  ومركبات أخرى ذات روابط  $\text{C} - \text{Cl}$  ، فإن الهاليدات القائمة على عناصر أخرى للفصيلة 4A يتم تشكيلها (هدرجتها) بسهولة. فالمركب  $(\text{CH}_3)_2\text{SiCl}_2$  يعطي بتفاعله مع الماء في البداية  $(\text{CH}_3)_2\text{Si}(\text{OH})_2$  ولكن الجزيئات تتكاثف فيما بينها متخلّصة من الماء :



يوضح ناتج هذا التفاعل من جديد عدم رغبة عناصر الدور الثالث بتشكيل روابط متعددة. وبدلاً من تشكيل مركب جزيئي شبيه بالمركب الكربوني ، الأسيتون  $(CH_3)_2C=O$  ، فالناتج هنا يحتوي على سلسلة لذرات السيليكون المتعاقبة وذرات الأوكسجين مما يعطي بنية بوليميرية :



يدعى هذا البوليمير متعدد ثنائي ميثيل السيلوكسان – Polydimethylsiloxane وهو عضو في طائفة بوليميرات السيليكون.

السيليكونات غير سامة ، وتملك ثباتية جيدة للحرارة والضوء والأوكسجين. وهي خاملة كيميائياً وتملك خواصاً جيدة كمانع رغوة ومقاوم للالتصاق.

ويمكن أن تصنع بشكل زيوت ، كزيوت التشحيم (الريزينات : الراتنجات) ، أو بشكل شبيه بالمطاط. ويصنع حوالي 300 ألف طن من السيليكونات على صعيد العالم ، تستخدم كشحوم أو زيوت تشحيم لمنع الالتصاق أو تقليل الاحتكاك ، وفي صناعة أحمر الشفاه ومحاليل الوقاية من التعرض للشمس ، وطلاء ملمع السيارات ، وأخيراً كمادة مانعة للرغوة في أدوية المعدة.

## 8- النيتروجين والفسفور 8. Nitrogen and Phosphorus

النيتروجين والفسفور ليسا من بين العناصر العشرة الأكثر وفرة في القشرة الأرضية، رغم حقيقة أن هذين العنصرين ضروريان للحياة على هذا الكوكب (الأرض). يلعب النيتروجين ومركباته كالنشادر وحمض الأزوت ونترات الأمونيوم والبولة دوراً هاماً وأساسياً في الاقتصاد.

ويكون حمض الفسفور سلعة مهمة كيميائياً. ويكون الاستخدام الرئيس لجميع هذه المواد الكيميائية في الأسمدة.

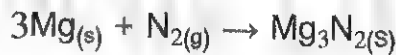
يُعرف أكثر من 200 فلزاً مختلفاً تحتوي على الفسفور ، وجميعها على شكل أورثو فوسفات - *Orthophosphates* وتحتوي على أيون  $PO_4^{3-}$  رباعية الوجوه أو مشتق من هذا الأيون. والمصدر الأعظم لعنصر الفسفور هو عائلة فلز الأباتيت - *Apatite* ، يملك أفرادها الصيغة العامة  $3Ca_3(PO_4)_2.CaX_2$  حيث :  $(X = F, Cl, OH)$ .

يتواجد النتروجين بالدرجة الأولى كـ  $N_2$  في هواء الجو ، حيث يكون 79% من حجم الهواء و 75.5% من كتلته. ولكن كل من الآزوت والفسفور يكون جزءاً من كل عضوية حية - *living organism*. ويوجد الفسفور بكثرة في المواد الكيميائية الحيوية المسماة الحموض النووية والليبيدات الفسفورية. في حين يوجد النتروجين في البروتينات والحموض النووية أيضاً. ويكون كل من النتروجين والفسفور حوالي 3%-N و 1.2%-P وزناً من جسم الإنسان.

## 8-1- كيمياء النتروجين والفسفور

### 8.1. Chemistry of Nitrogen & Phosphorus

النتروجين  $N_2$  غاز عديم اللون ، يتميّع في الدرجة 77K ( $-196^\circ C$ ) وأهم سماته الملحوظة هي ممانعته للتفاعل مع العناصر أو المركبات الأخرى. ويعود ذلك إلى أن الجزيء  $N_2$  غير قطبي ، وتملك الرابطة الثلاثية  $N \equiv N$  طاقة تشرد كبيرة ( $\sim 945 \text{ kJ/mol}$ ). ولكن النتروجين يتفاعل مع الهيدروجين ليعطي النشادر ؛ ويعطي مع القليل من المعادن النتريدات ، وهي مركبات للأيون  $N^{3-}$  ، مثل  $Mg_3N_2$  :



النيتروجين مادة مفيدة جداً ، وتستخدم الكمية الكبرى منه لتقديم أكسدة الجو الأحادية للأطعمة المعلّبة والخمور على سبيل المثال ، بالإضافة إلى تأمين الكوابل الكهربائية وخطوط الهاتف. ويستخدم الآزوت السائل كعامل تبريد في الكثير من العمليات بما فيها مواد التجميد اللطيفة كالمطاط. كما يمكن أن يكون الأرضية لحفظ العينات البيولوجية (كالدّم والنطاف).

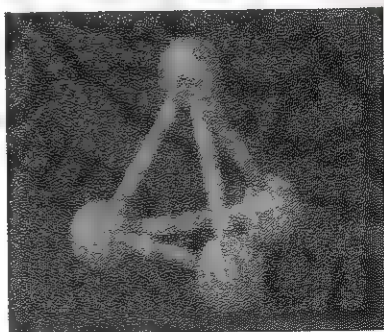
يُنتج الفسفور العنصري بكميات كبيرة بإرجاع فلزات الفوسفات كالأباتيت -  
: Apatite



إلا أنه الوحيد الذي أول ما تم عزله من مصدر حيواني ، حيث استحصل عليه أحد الكيميائيين القدماء عام 1669 من تقطير البول المتعفن.

ويملك الفوسفور شكلين متآصلين ، الفوسفور الأبيض (المصفر) والأحمر. حيث يتكوّن الفوسفور الأبيض المصفر من جزيئات  $\text{P}_4$  (ويشكل رباعي وجوه من ذرات الفوسفور) في حين يشكّل الفوسفور الأحمر سلسلة من وحدات  $\text{P}_4$  المرتبطة بعضها ببعض ، انظر الشكل-22.

الشكل-22- الفوسفور الأبيض والأحمر شكلان متآصلان - Allotropic لهذا العنصر.



## 8.2- Nitrogen Compounds

### 2-8- مركبات النيتروجين

إن إحدى أهم السمات المميزة للنيتروجين هي التنوع الواسع لمركباته. حيث يُعرف النيتروجين في مركباته بتواجده في جميع حالات الأكسدة ما بين -3 و +5. وهذا هو المجال الأعظمي المتاح لعنصر من الدور الثاني ، كما يوضّح الجدول-4.

الجدول-4- حالات أكسدة الآزوت.

المركب	NH <sub>3</sub>	N <sub>2</sub> H <sub>4</sub>	N <sub>2</sub> H <sub>2</sub>	N <sub>2</sub>	N <sub>2</sub> O
حالة الأكسدة	-3	-2	-1	0	+1
المركب	NO	NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	NO <sub>2</sub>	N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	HNO <sub>3</sub>
حالة الأكسدة	+2	+3	+4	+4	+5

### 8-2-1- النشادر وتثبيت الآزوت

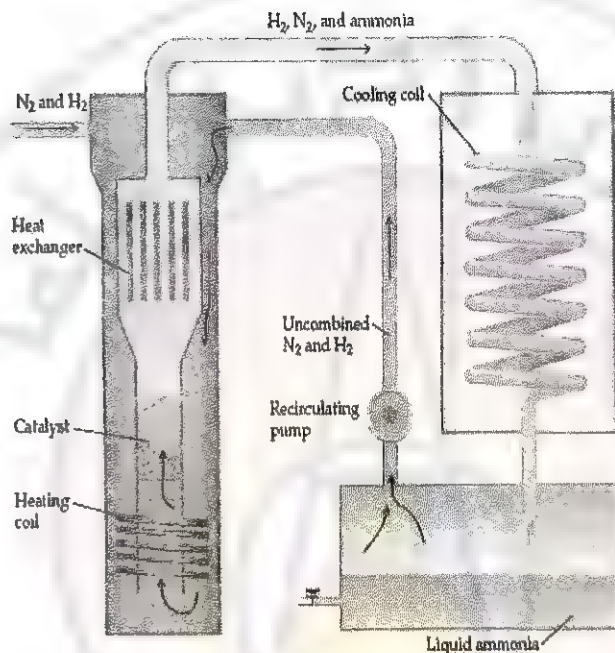
#### 8.2.1- Ammonia and Nitrogen Fixation

لا يمكن استخدام غاز النيتروجين من قبل النباتات حتى يثبت من خلال مركب ؛ وهذا يعني تحويله إلى شكل يمكن أن يستخدم من قبل الجمل الحية. ويتم تثبيت النيتروجين طبيعياً من قبل الكائنات الحية مثل الأشنيات (أي الطحالب الزرقاء المخضرة).

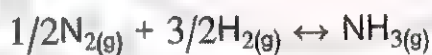
ويتم في بعض المحاصيل الحقلية (كالبرسيم - Alfalfa وفول الصويا - Soybeans) تثبيت الآزوت فعلياً من قبل بكتريا خاصة تملك علاقة تشاركية مع النبات. ولكن بسبب أن معظم النباتات لا تستطيع تثبيت الآزوت ، فإنه من الضروري أن يقدم إليها الآزوت من مصدر خارجي. وهذا ما يحصل خاصة لأنواع جديدة من القمح والذرة والأرز، التي تنمو وتتكاثر سريعاً لتقديم مردود أعلى من البروتين. وهكذا فإن إنتاج أسمدة تحتوي الآزوت هو جزء ضخم من الصناعة الكيميائية الآن.

لقد ابتكرت العملية الممكن تطبيقها لتثبيت الآزوت على شكل  $NH_3$  من قبل العالم فرّس هابر - F. Haber ، انظر الشكل-23.

الشكل-23- طريقة هابر في اصطناع النشادر.



ويتم إنتاج النشادر بطريقة هابر من الاتحاد المباشر للنيتروجين والهيدروجين :

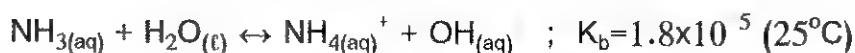


يكون الآزوت حراً في الهواء ، في حين يجب أن يُصنع الهيدروجين ؛ والسبيل الأعم لذلك يكون من الغاز الطبيعي عبر إعادة تشكيل البخار.

تكمّن أهمية طريقة هابر في أن كلفة النشادر المصنّع تعود بشكلٍ كامل تقريباً إلى كلفة الهيدروجين المستهلك في صناعة النشادر.



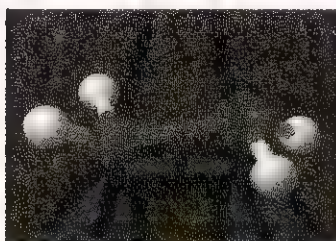
النشادر غاز في درجة حرارة الغرفة وضغطها ، ذو رائحة نفاذة وواخزة جداً.  
وهو يتكاثف إلى سائل عند الدرجة  $-33^{\circ}\text{C}$  وتحت الضغط الجوي  $1\text{atm}$ .  
وينحل النشادر في الماء ليعطي هيدروكسيد الأمونيوم القلوي :



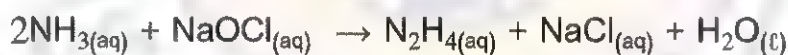
### 8.2.2- Hydrazine

### 2-2-8- الهيدرازين

الهيدرازين مركب آخر من النتروجين والهيدروجين صيغته  $\text{N}_2\text{H}_4$   
وهو سائل فوّار عديم اللون ويشبه الأمونيوم برائحته الواخزة ؛ تبلغ درجة  
انصهاره  $2.0^{\circ}\text{C}$  ودرجة غليانه  $113.5^{\circ}\text{C}$ .



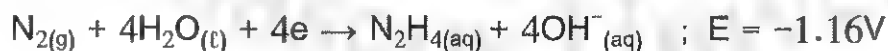
ويُنتج سنوياً حوالي 9.1 ألف طن من الهيدرازين بطريقة Rasching ، وذلك  
بأكسدة النشادر بهيبوكلوريت الصوديوم بوجود الجيلاتين :



ليس مفاجئاً بأن الهيدرازين هو أساس ، فهو يملك في الماء ثابت توازن من  
أجل التشرّد الأول تساوي قيمته  $8.5 \times 10^{-7}$  :



وهو أيضاً عامل مرجع قوي ، كما هو مشار في قيمة E في المحلول القلوي :



### 8.2.3- Oxides of Nitrogen

### 3-2-8- أكاسيد النتروجين

الآزوت عنصر فريد بين العناصر الكيميائية في عدد الأكاسيد الثنائية التي يشكلها. والأكثر شيوعاً منها مدرج في الجدول-5.

الجدول-5- بعض أكاسيد الآزوت.

Formula	Name	Structure	Nitrogen Oxidation Number	Description
$N_2O$	Dinitrogen oxide (nitrous oxide)	$N \equiv N - \ddot{O}:$ linear	+1	Colorless gas (laughing gas)
$NO$	Nitrogen monoxide (nitric oxide)	$\cdot \ddot{N} = \ddot{O}:$	+2	Colorless gas, odd-electron molecule (paramagnetic)
$N_2O_3$	Dinitrogen trioxide	$\begin{array}{c} \ddot{O} = N - N = \ddot{O} \\   \\ \ddot{O} \end{array}$ planar	+3	Blue solid (mp, $-100.7^\circ C$ ), reversibly dissociates to $NO$ and $NO_2$
$NO_2$	Nitrogen dioxide	$\begin{array}{c} \ddot{O} \\   \\ \ddot{N} = \ddot{O} \end{array}$	+4	Brown, paramagnetic gas
$N_2O_4$	Dinitrogen tetroxide	$\begin{array}{c} \ddot{O} = N - N = \ddot{O} \\   \quad   \\ \ddot{O} \quad \ddot{O} \end{array}$ planar	+4	Colorless liquid/gas, dissociates to $NO_2$ (Fig. 16.7)
$N_2O_5$	Dinitrogen pentaoxide	$\begin{array}{c} \ddot{O} = N - O - N = \ddot{O} \\   \quad   \\ \ddot{O} \quad \ddot{O} \end{array}$	+5	Colorless solid

من المهم أن نلاحظ أن جميع هذه الأكاسيد غير مستقرة ترموديناميكياً لأنها تتفكك إلى  $N_2$  و  $O_2$  ؛ ويملك جميعها قيم  $\Delta G_f^\circ$  موجبة ، ولكن معظمها يكون تفككه بطيئاً ، ويقال بأنها ثابتة من الوجهة الحركية.

### 8-2-3-1- أكسيد ثنائي الآزوت (تحت أكسيد الآزوت)

#### 8.2.3.1- Nitrogen monoxide-N<sub>2</sub>O

N<sub>2</sub>O غاز عديم اللون والطعم وغير سام ، وهو يملك الآزوت بأخفض رقم أكسدة (+1) في سلسلة أكاسيد الآزوت. ويمكن أن يُصنع بالتفكك المتأني لنترات الأمونيوم في الدرجة 250°C وفق التفاعل :



يستخدم هذا الغاز كمخدر في الجراحة الصغيرة لتأثيراته العصبية ويدعى بـغاز الضحك. وبسبب انحلاليته في الدسم النباتية ، والاستخدام التجاري الأعظم لـ N<sub>2</sub>O كوقود دفعي (يتكوّن من مادة مشتعلة وأخرى مؤكسدة) وعامل تهوئة في علب الكريما المخفوقة.

### 8-2-3-2- أحادي أكسيد الآزوت NO

#### 8.2.3.2- Nitrogen monoxide

NO هو جزيء بسيط ذو إلكترون مفرد. وكما سنرى لاحقاً ، فإن NO هو مركب وسط في اصطناع حمض الآزوت بأكسدة النشادر.

ولكن بالمعايير المخبرية ، يمكن لـ NO أن يُصنع بشكل ملائم بتفاعل عامل مرجع معتدل مع أكسيد أزوت آخر تملك ذرة الآزوت فيه رقم أكسدة أعلى :

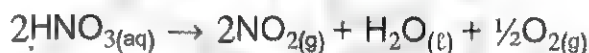


يلعب غاز أحادي أكسيد الآزوت مؤخراً دوراً في البحوث الجديّة ، لأهميته في عدد من العمليات البيوكيميائية (الكيمياء الحيوية) ؛ ويمكن أن يكون مفيداً للمواليد الجدد ذوي مشاكل في التنفس.

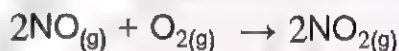
### 8-2-3-3- ثنائي أكسيد الآزوت NO<sub>2</sub>

#### 8.2.3.3- Nitrogen dioxide

هو الغاز البني الذي نراه عندما يُسمح لقارورة من حمض الآزوت أن توضع في ضوء الشمس وهذا الغاز هو أيضاً المتسبب في تلوث الهواء :



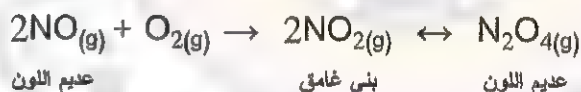
ويتشكل ثنائي أكسيد الآزوت أيضاً عندما يتفاعل NO مع الأكسجين :



### 8-2-3-4- رباعي أكسيد ثنائي الآزوت N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

#### 8.2.3.4- Dinitrogen tetroxide

مثل NO فإن NO<sub>2</sub> هو جزيء ذو إلكترون مفرد ؛ ولكن خلافاً لـ NO فإن جزيئات NO<sub>2</sub> يمكن أن تتضاعف لتعطي صنفاً يخضع لقاعدة المثنى الالكتروني حيث يتحد جزيئان من NO<sub>2</sub> ليشكلا N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> وهو جزيء ذو رابطة أحادية N-N.

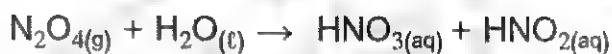


تبلغ درجة تجميع غاز N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> -11.2°C ، وتمثل درجة تجمده أيضاً. وعندما يتجمد N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> فإن الناتج الصلب يتألف من جزيئات N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> بالكامل ؛ وعندما ينصهر الصلب وتترايد درجة الحرارة إلى درجة الغليان فيبدأ بالتفكك إلى NO<sub>2</sub>. وعند نقطة الغليان 21.5°C والضغط 1 جو فإن طور الغاز البني بوضوح يتألف من 15.9% من NO<sub>2</sub> و 84.1% من N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.

### 8.2.3.5- Nitric acid

### 5-3-2-8- حمض الآزوت

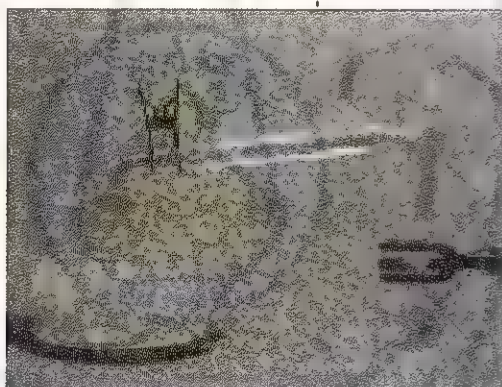
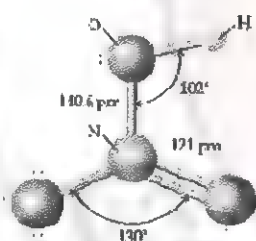
يتفاعل ثنائي أكسيد الآزوت و  $N_2O_4$  مع الماء ليشكل حمض الآزوت  $HNO_3$  ، ومن ثم فإن الغازات الرطبة لا تكون فقط سامة وإنما تكون في نفس الوقت فتاكاً جداً.



والطريقة الأقدم لصناعة هذا الحمض تكون بمعالجة ملح تشيلي ( $NaNO_3$ ) مع حمض الكبريت ، كما هو موضح في الشكل-24 :



الشكل-24- تحضير حمض الآزوت من حمض الكبريت و نترات الصوديوم.

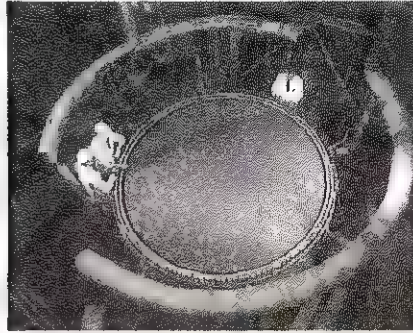


حمض الآزوت النقي عديم اللون ، ولكن بتفكك بعضه ينتج غاز  $NO_2$  بني اللون والذي يملأ الجهاز ويلون السائل في دورق التقطير .

يُعرف حمض الآزوت منذ قرون ، ولا يزال أحد أهم المركبات الكيميائية في اقتصاديات الدول الصناعية. حيث يُصنَّع سنوياً في أمريكا حوالي مليون طن من حمض الآزوت باستخدام طريقة أوستفالد.

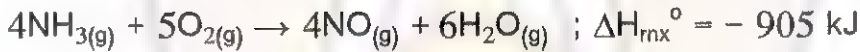
وتنتج حالياً كميات مهولة لحمض الآزوت بأكسدة النشادر بطريقة Ostwald متعددة المراحل. وتقتضي الخطوة الأولى في طريقة الأكسدة المضبوطة لغاز النشادر على حفاز يحتوي البلاتين ، الشكل-25. (معمل حمض الآزوت).

الشكل-25- لفافات من قلز البلاتين-الروديوم المستخدم في أكسدة النشادر في المعمل

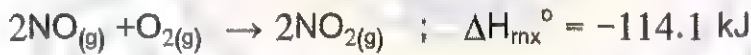


حيث يجري التفاعل التالي :

Pt

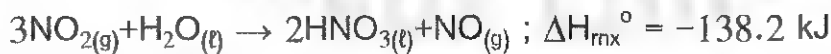


وتتبع تلك الخطوة بأكسدة لاحقة (إضافية) لـ NO إلى NO<sub>2</sub> :



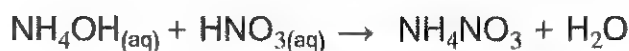
وفي معمل نموذجي ، يُمرّر الهواء ذو 10% NH<sub>3</sub> سريعاً جداً فوق الحفاز عند ضغط مرتفع ودرجة حرارة بحدود 850°C. ويتحول ما يقارب 96% NH<sub>3</sub> إلى NO<sub>2</sub> جاعلاً واحداً من أهم التفاعلات الحفازية الصناعية كفاءة.

وتكون الخطوة الأخيرة في انحلال NO<sub>2</sub> في الماء لإعطاء الحمض HNO<sub>3</sub> والغاز NO (الذي يعاد تدويره في عملية التصنيع) :





ما يقارب 20% من النشادر المنتج كل سنة يحوّل إلى حمض الآزوت. ويملك هذا الحمض استعمالات كثيرة. ولكن المقدار الأكبر بكثير يحوّل إلى نترات الأمونيوم بتعديل حمض الآزوت مع محلول النشادر المائي :

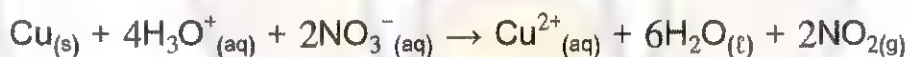


حمض الآزوت عامل مؤكسد قوي . كما تبين قيم E الموجبة الكبيرة من أجل أنصاف التفاعل التالية :



يهاجم حمض الآزوت المركز معظم المعادن ويؤكسدها. وعادة يُرجع في هذه العملية أيون النترات إلى أحد أكاسيد الآزوت. ويعتمد الأكسيد الذي يتشكل على المعدن وعلى شروط التفاعل. فمع النحاس ، على سبيل المثال ، ينتج إما غاز  $\text{NO}_2$  أو غاز  $\text{NO}$  وذلك اعتماداً على تركيز الحمض :

أ - مع الحمض المركز يتم التفاعل :



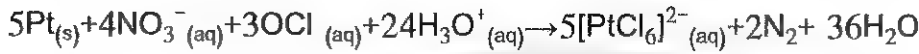
ب - ومع الحمض الممدد يتم التفاعل :



أخيراً فإن أربع معادن لا تتفاعل مع حمض الآزوت وهي: Pt, Au, Rh, Ir. ويرجع ذلك لأن تلك المعادن تعتبر كمعادن نبيلة.

لكن كيميائيي القرن الرابع عشر عرفوا أنه إذا مُزج حمض الآزوت وكلور الماء بنسبة حجم واحد من  $(\text{HNO}_3)$  إلى ثلاثة حجوم من  $(\text{HCl})$  ينتج ما

يسمى الماء الملكي - kingly Water (أو Aqua regia) ، الذي سوف يتفاعل مع المعادن النبيلة. ويكون تفاعل البلاتين ، على سبيل المثال ، مع الماء الملكي على النحو :



## 9- الأكسجين والكبريت 9. Oxygen and Sulfur

الأكسجين هو العنصر الأكثر وفرة في القشرة الأرضية مُمثلاً أقل بقليل من 50% من وزنها. ويظهر الأكسجين على نحو واسع في الهواء والماء وفي الكثير جداً من الفلزات. ويعتقد العلماء أن الأكسجين العنصري لم يظهر على هذا الكوكب حتى قبل حوالي 2 بليون سنة. يعتقد بأن الأكسجين تشكل على كوكب الأرض من قبل النباتات في عملية التركيب الضوئي.

يأتي الكبريت في المرتبة 15 من حيث الوفرة في القشرة الأرضية. وقد وجد أيضاً في شكله العنصري في الطبيعة ، ولكن في ترسبات مركزة ومحددة. وعموماً ، فإنه يتواجد في شكل مركبات تحتوي الكبريت في الغاز والنفط الطبيعي وكفلزات لكبريت بعض المعادن.

يوجد الكثير من الفلزات الحاوية على الكبريت بما فيها السينابار -  $\text{HgS}$  Cinnbar والجالينا  $\text{PbS}$  - Galena وبيريت الحديد  $\text{FeS}_2$  - Iron pyrite الذهب الخداع Fools Gold وهو ملح لأيون السولفيد  $\text{S}_2^{2-}$ . ويوجد الكبريت أيضاً على شكل أيون الكبريتات ، كما في الجبس  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ .

وهناك أيضاً أكاسيد الكبريت  $\text{SO}_2$  و  $\text{SO}_3$  في الطبيعة بالدرجة الأولى كنواتج للنشاط البركاني.

وبوضح الشكل-26 بعض الفلزات الكبريتية.

الشكل-26- بعض الفلزات الحاوية على كبريت المعادن ضعيفة الانحلال في الماء.



معظم معادن المجموعات 8B و 1B و 2B ومعادن وأشباه المعادن للمجموعات من 2A وحتى 6A تتواجد في الطبيعة بشكل كبريت.

فبعض الفلزات الشائعة الحاوية على الكبريت هي بيريت الحديد الذهبي  $FeS_2$  والغالينا الأسود  $PbS$  على الكوارتز والأوربيماتنت  $As_2S_3$ .

ويستحصل على معظم الكبريت في أمريكا (حوالي 10 مليون طن في السنة) من الترسبات على طول خليج المكسيك. ويجري استخراجه أيضاً من آبار النفط أو الغاز فوق قمم ملح المياه الجوفية ، حيث يتواجد الكبريت على عمق 150 - 750 متر تحت السطح في طبقات بئخانه 30 متر.

والنظرية التي تفسر وجود الكبريت ، هي أن الكبريت كان قد تشكل عبر البكتريا اللاهوائية التي تقنات على الترسبات الرسوبية مثل الجبس.

## 9-1- تحضير الأكسجين والكبريت وخواصهما

### 9.1- Preparation and Properties of the Elements

يستحصل على الأكسجين النقي بتكسير (تجزأة) الهواء. ويأتي إنتاجه في المرتبة الثالثة في أمريكا. ويمكن أن يحضر الأكسجين النقي جداً في

المختبر بالتحليل الكهربائي للماء وبالتفكك المحفز لكورات المعدن مثل كلورات البوتاسيوم  $\text{KClO}_3$  :

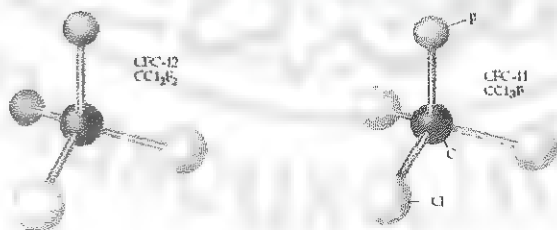


يكون الأكسجين عند حرارة وضغط الغرفة غازاً عديم اللون ، ولكن يكون أزرق شاحباً عندما يتكاثف إلى سائل عند الدرجة  $-183^\circ\text{C}$  (درجة تميّعه). ويكون الأكسجين ثنائي الذرة ذا بارامغناطيسية (وتزيد نفوذيتة المغناطيسية عن الواحد) لأنه يملك إلكترونين غير متزاوجين.

الأوزون  $\text{O}_3$  - Ozone هو الشكل المتأصل الثاني للأكسجين وهو أقل ثباتاً من الأكسجين الأول. وهو غاز أزرق ذو ديامغناطيسية (ضعيف النفوذية المغناطيسية) ورائحة كريهة جداً يمكن أن تكتشف في تراكيز أقل من  $0.05\text{ppm}$ . ويُصنع الأوزون على نحوٍ ملائم بإمرار  $\text{O}_2$  عبر أنبوب مفرّغ كهربائياً أو عبر تشعيع  $\text{O}_2$  بالضوء فوق البنفسجي UV.

وتطلعنا الأخبار باستمرار بحقيقة أن طبقة الأوزون الواقية للأرض تُخرَّب من قبل الكيماويات مثل مركبات كلورفلورالكربون Chlorofluorocarbons (اختصاراً CFCs) مثل :

CFC-11 (ثلاثي كلور فلور الميثان  $\text{CCl}_3\text{F}$ ) و CFC-12 (ثنائي كلور ثنائي فلور الميثان  $\text{CCl}_2\text{F}_2$ ).



لعب كلور فلورالكربون ، وما يزال ، دوراً مهماً في الاقتصاد الحديث. ففي السبعينيات من القرن الماضي اكتشف كلٌّ من M. Molina و F. Rowland أن CFCs قد تستنفذ فعلياً وبشكلٍ خطير طبقة الأوزون التي تحمي جو الأرض من الإشعاعات فوق البنفسجية ذات الطاقة العالية الآتية من الشمس. وهكذا فقد حُظر إنتاج مركبات CFCs اعتباراً من 1996/1/1.

لأن CFCs والمركبات المرتبطة بها مهمة جداً اقتصادياً (في عمليات التبريد خصوصاً) فقد عملت الصناعة الكيميائية لإيجاد البديل. ولحسن الحظ اقترحت الدراسة الحديثة مركبات فلور الكربون الهيدروجينية Hydrofluorocarbons مثل  $CF_3CFH_2$  (المدعو HCFC-134a) المصنّع باستبدال بعض ذرات H للإيتان بذرات F ؛ وهي لا تملك آثاراً بيئية ضارة كالتي تملكها مركبات CFCs، ويمكن استبدالها في أجهزة التبريد والتكييف المنزلية والصناعية ولا سيما ذات التبريد في درجات الحرارة المنخفضة جداً (القسرية : Chillers) بالإضافة إلى السيارات.

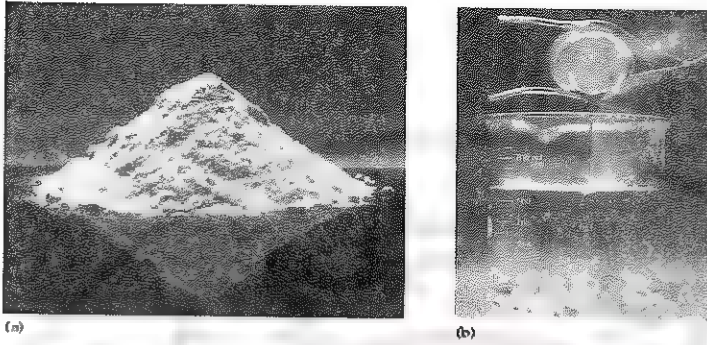
ومن الممكن أن يملك الكبريت أشكالاً متأصلة أكثر من أي عنصر آخر والشكل المتأصل الأكثر شيوعاً وثباتاً هو الشكل المعيني المستقيم (نو ثلاثة محاور متعامدة غير متساوية) أصفر اللون والذي يتألف من جزيئات  $S_8$  ذوات ذرات كبريت مرتبة في خاتم بشكل إكليل.

وتأخذ الأشكال المتأصلة الأقل ثباتاً خواتم ذات 6 إلى 20 ذرة كبريت. ويملك الشكل الآخر للكبريت بنية جزيئية ذات سلاسل من ذرات الكبريت ، انظر الشكل-27.

أستحصل الكبريت من الترسبات الباطنية بطريقة طوّرت عام 1900 من قبل العالم Herman Frasch.



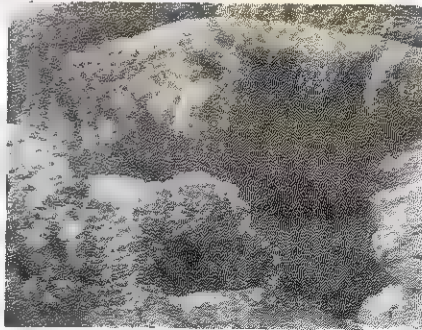
الشكل-27- الأشكال المتأصلة -Allotropes للكبريت.



(a) الكبريت أصفر في حرارة الغرفة. ويتألف من ثمان حلقات متشعبة من ذرات الكبريت  
(b) عندما يُسخّن الكبريت يتشكل سلاسل من ذرات الكبريت تدعى الكبريت اللدن.

حيث يُضخ كل من الماء المسخن للدرجة  $165^{\circ}\text{C}$  والهواء على الرسابة ، ولما كانت درجة انصهار الكبريت  $113^{\circ}\text{C}$  ، فإنه يُجبر على التدفق خارجاً على هيئة سيل رغوي يتصلب عند السطح ، انظر الشكل-28.

الشكل-28- استحصال الكبريت من الترسبات الباطنية بطريقة Frasch.



لقد أُجبر الكبريت على الخروج إلى السطح بفعل النشاط البركاني وترسب على إطار مخرج البخار .

ديكون الاستخدام الأعظم للكبريت في إنتاج حمض الكبريت  $\text{H}_2\text{SO}_4$ -Sulfuric Acid المركب المنتج بكميات ضخمة في الصناعة الكيميائية.



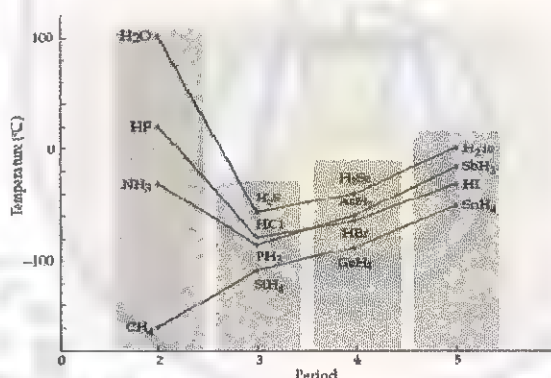
يُستخدم في أمريكا حوالي 70% من حمض الكبريت في صناعة أسمدة السوبر فوسفات. وتستخدم كميات أقل في تحويل الإلمينيت Ilmenite وهو فلز تيتانيوم إلى  $TiO_2$  الذي يستخدم كصبغ أبيض في الدهان والبلاستيك والورق. ويستخدم الحمض أيضاً في صناعة الحديد ومنتجات البترول والبوليمرات.

## 9.2- The Chemistry of Sulfur

## 2-9- كيمياء الكبريت

يملك كبريت الهيدروجين  $H_2S$  بنية مشابهة لبنية الماء. وعلى نحو مغاير للماء ، فإن كبريت الهيدروجين هو غاز في الشرطين النظاميين ، درجة انصهاره  $-85.6^{\circ}C$  و غليانه  $-60.3^{\circ}C$  ، بسبب الرابطة الهيدروجينية الضعيفة جداً مقارنة مع الارتباط في الماء ، انظر الشكل-29.

الشكل-29- درجات غليان بعض المركبات البسيطة الحاوية على الهيدروجين.

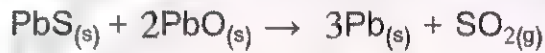
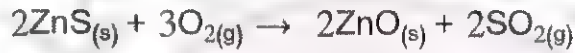


تصل الخطوط بين الجزيئات التي تحوي ذرات من ذات المجموعة الدورية. ويظهر تأثير الرابطة الهيدروجينية في درجات الغليان المرتفعة لكل من :  $H_2O$  و  $HF$  و  $NH_3$ .

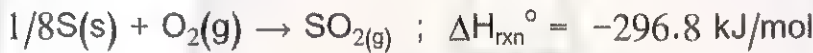
كبريت الهيدروجين غاز سام ومميت مقارنة بسيان الهيدروجين  $HCN$  ، ولكنه لحسن الحظ يملك رائحة مزعجة ويكتشف بتركيز أقل من 0.02ppm . ولكن

يجب أن نكون حذرين مع غاز  $H_2S$ ، لأن له تأثيراً مخدراً بحيث يفقد الأنف بسرعة قدرته على اكتشافه. ويحدث الموت بتركيز 100ppm من غاز كبريت الهيدروجين. كما يوضح الشكل-26 ، فإن الكبريت موجود كأيون الكبريت  $S^{2-}$  بالاشتراك مع عدد من المعادن.

يجري عادة استرجاع المعادن من فلزاتها الكبريتية بتسخين أو شيء الفلز بوجود الهواء. وتكون حصيلة هذه العملية تحول كبريت المعدن إما إلى أكسيد المعدن أو إلى المعدن ذاته ، وانطلاق الكبريت على شكل  $SO_2$  :



أو تجري عملية الأكسدة المباشرة للكبريت الحرّ على النحو التالي :



ثنائي أكسيد الكبريت  $SO_2$  وثلاثي أكسيد الكبريت  $SO_3$  هما الأكسيدان الأكثر أهمية لعنصر الكبريت. يُنتج الأكسيد الأول بكميات مهولة باحتراق شيء فلزات الكبريت في الهواء ، وبشكل خاص بيريت الحديد  $FeS_2$ .

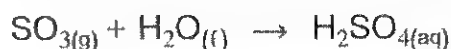
إن احتراق الكبريت في الفحم الحاوي على الكبريت أو زيت النفط (البترو) الحاوي على الكبريت مشكلة بيئية ضخمة بصورة خاصة.

ويقدّر أن حوالي 200 مليون طن من الكبريت تنطلق إلى الجو كل سنة عبر الأنشطة البشرية ، وبالدرجة الأولى على شكل  $SO_2$  ؛ الذي يكون أكثر من نصف المنطلق الإجمالي من خلال جميع مصادر الكبريت الطبيعية الأخرى.

ثنائي أكسيد الكبريت غاز عديم اللون ، ذو رائحة خانقة ، وينحل في الماء بسرعة. والتفاعل الأكثر أهمية لغاز  $SO_2$  هو أكسدته إلى  $SO_3$  :



يكون ثلاثي أكسيد الكبريت فعالاً إلى حد بعيد ويكون من الصعب التعامل معه لأنه غالباً ما يتحول بتفاعله مع الماء إلى حمض الكبريت :

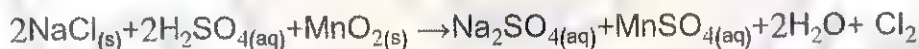


## 10- Chlorine

## 10- الكلور

يوجد الكلور في القشرة الأرضية كأيون لكلور الحديد في ماء البحر ومياه الآبار. ويأتي بالمرتبة الحادية عشرة من حيث وفرة ، وهو الهالوجين الأكثر وفرة. ويصنع الكلور اليوم بكميات ضخمة بطريقة التحليل الكهربائي للمياه الملحية ، حيث يأتي بالمرتبة الثامنة بين المركبات الكيميائية الصناعية. ويُستخدم حوالي 70% من الكلور المصنّع لإنتاج مركبات عضوية بما فيها كلور الفينيل الذي يُحوّل بعد ذلك إلى كلور متعدد الفينيل (PVC) وهي مادة بلاستيكية تستعمل في الكثير من السلع الاستهلاكية.

حضّر غاز الكلور الأصفر المخضر لأول مرة من قبل الكيميائي السويدي K. W Scheele عام 1774 من خلال تفاعل كلور الصوديوم NaCl مع ثاني كرومات البوتاسيوم  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$  بوجود حمض الكبريت  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ، والذي لا يزال يستعمل إلى اليوم مصدراً مخبرياً لغاز  $\text{Cl}_2$  ، انظر الشكل-30.



الشكل-30- يُحضّر الكلور بأكسدة أيون الكلور باستخدام عامل أكسدة قوي.



تتجز في هذا التفاعل أكسدة NaCl باستخدام ثاني كرومات البوتاسيوم  $K_2Cr_2O_7$  بوجود حمض الكبريت  $H_2SO_4$ . ويقرقر الغاز الناتج في الماء.

من أول الصفات التي تعرّف عليها شيل - Scheele لغاز  $Cl_2$  كانت مقدّره في تبيض الأقمشة والورق. بعد ذلك عرفت مقدّره على الفعل كمطهر (معقم) للماء. ويستهلك اليوم هذان الاستخدامان حوالي 20% من غاز الكلور المنتج.

## 10.1- Chlorine Compounds 10-1-1- مركبات الكلور

### 10.1.1- Hydrogen Chloride 10-1-1-1- كلور الهيدروجين

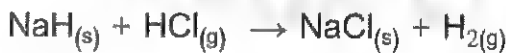
يبلغ كلور الهيدروجين، على شكل حمض كلور الهيدروجين ، المرتبة السادسة والعشرين من بين المركبات الكيميائية الصناعية.

ويمكن أن يحضّر هذا الغاز HCl بتفاعل الهيدروجين مع الكلور، لكن هذا التفاعل سريع وناشر للحرارة ويصعب السيطرة عليه أو ضبطه.

تقوم الطريقة المخبرية التقليدية لتصنيع كميات كبيرة من HCl على تفاعل NaCl مع حمض الكبريت :



ويملك كلور الهيدروجين الغازي رائحة حادة مزعجة ويسبب الحكة. وهو ينحل في الماء ليعطي حمض كلور الهيدروجين القوي. يتفاعل HCl الغازي مع المعادن وأكاسيد المعادن وهيدريدات المعادن ليعطي كلور المعدن والهيدروجين أو الماء ، بحسب المادة المتفاعلة :



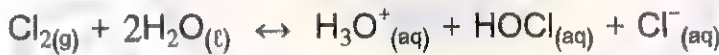
### 10.1.2- Oxoacids of Chlorine 2-1-10 أوكسو حموض الكلور

تتراوح أوكسو حموض الكلور من HOCl ، الذي يأخذ فيه الكلور رقم الأكسدة +1 ، إلى HClO<sub>4</sub> ويكون فيه عدد أكسدة الكلور مساوياً إلى رقم فصيلته +7 ؛ وتكون جميعها عوامل أكسدة قوية ، انظر الجدول-6.

الجدول-6- حموض الأوكسو.

الحمض	اسمه	أنيونه	اسمه
HOCl	حمض تحت الكلور	OCI <sup>-</sup>	تحت (هيبو) كلوريت
HOClO	حمض الكلور	ClO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	كلوريت
HOClO <sub>2</sub>	حمض كلورات	ClO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	كلورات
HOClO <sub>3</sub>	حمض فوق كلورات	ClO <sub>4</sub> <sup>-</sup>	فوق كلورات

يتكوّن حمض تحت الكلور (حمض الكلوري) HOCl عندما ينحل الكلور في الماء ، وكان قد اكتشف قبل أكثر من قرنين في تجارب جدية على الكلور. ويتم في هذا التفاعل أكسدة جزء من الكلور إلى أيون الهيبوكلور (تحت الكلور) ويرجع الجزء الآخر إلى أيون الكلور :



يتواجد كل من الكلور وأيون الكلور وحمض الكلوري في حالة توازن. ويفضل Cl<sub>2</sub> درجة PH منخفضة في حين تفضل المنتجات درجة PH مرتفعة.

وإذا ما أضيف الغاز إلى ماءات الصوديوم المائية الباردة - NaOH ، بدلاً من حلّ Cl<sub>2</sub> في الماء النقي ، فإنه يتكوّن أيون هيبوكلوريد وأيون الكلور :



يكون المحلول القلوي الناتج مبيضاً سائلاً يستخدم في غسيل ملابس البيت.

نلاحظ أن معادلة التفاعل تحمل تشابهاً قريباً من المعادلة لتفاعل غاز  $Cl_2$  مع الماء. ولكن بالشروط الأساسية فإن التوازن يغير اتجاهه بعيداً نحو اليمين. ويكون فعل التبييض لهذا المحلول نتيجة لمقدرة الأكسدة لأيون  $OCI^-$ .

فمعظم الأصبغة هي مركبات عضوية ملونة ويستطيع أيون الهيبوكلوريد أن تؤكسد الصباغ إلى منتجات عديمة اللون.

ولدى استخدام هيدروكسيد الكالسيوم من أجل هذا التفاعل بدلاً من هيدروكسيد الصوديوم يكون الناتج هو  $Ca(OCI)_2$  الصاب. وهذا المركب سهل الحصول عليه ويعطي بتفككه غاز الكلور الذي يباع من أجل تعقيم برك السباحة.

وعندما يُسخن المحلول الأساسي لأيون الهيبوكلوريد فإن أيون سالبة إضافية تنجم عن التفاعل مشكلة أيون الكلورات وأيون الكلور :



تصنع كلورات الصوديوم وكلورات البوتاسيوم من خلال هذا التفاعل بكميات كبيرة. على سبيل المثال ، فإن ملح الصوديوم ( $NaCl$ ) يرجع إلى  $ClO_2$  الذي يستخدم من أجل تبيض عجينة الورق. ويحول بعض كلورات الصوديوم  $NaClO_3$  أيضاً إلى كلورات البوتاسيوم  $KClO_3$  ، وهو المؤكسد المفضل في الألعاب النارية وهو مكون آمن في صناعة أعواد الكبريت، الشكل-31. الشكل-31- تركيب عود الثقاب.





يحتوي رأس عود الثقاب على أشياء كثيرة من بينها  $P_4S_3$  وعامل مؤكسد وكلورات البوتاسيوم. وتحتوي عيدان الثقاب الآمنة في رأسها على 3-5%  $S$  و  $KClO_3$  (45-55%) والفوسفور الأحمر على الشريط المستخدم لحك عود الثقاب لإشتعاله ، انظر الشكل-31.

### 10.1.3- Perchlorates (فوق الكلورات) 3-1-10

البيركلورات أملاح تحتوي على الأيون  $ClO_4^-$  ، وهي مركبات الأوكسوكلور الأكثر استقراراً.

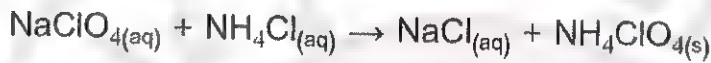
ورغم ذلك فإنها تبقى مؤكسدات قوية. فحمض البيركلورات  $HClO_4$  النقي هو سائل عديم اللون وينفجر إذا تعرض للصدم أو الرّج. وهو يؤكسد المواد العضوية على نحوٍ منفجر كما يؤكسد بسرعة كلاً من الفضة والذهب. لكن المحاليل المائية الممددة لهذا الحمض تكون أكثر أماناً في التعامل لأنها تملك قوة أكسدة أقل.

توجد أملاح البيركلورات لمعظم المعادن. ورغم أن الكثير منها ثابت نسبياً ، إلا أن بعضها يكون خطراً على نحوٍ غير متوقع. ويجب أن يراعى الحرص والعناية الفائقة لدى إجراء التفاعل مع أي ملح بيروكلورات. على سبيل المثال، فإن بيركلورات الأمونيوم ينفجر مندفعاً إلى لهب إذا ما سخن فوق الدرجة  $200^\circ C$  :



يستخدم ملح بيركلورات الأمونيوم هذا في الصواريخ الداعمة لمركبات الفضاء، لامتلاكه خاصية المؤكسد.

فالقود الصلب الدافع في الصواريخ يكون على الأغلب من  $\text{NH}_4\text{ClO}_4$  والباقي هو عامل مرجع ومسحوق الألمنيوم. وتحتاج كل سفينة فضاء تتطلق إلى 750 طن من بيروكلورات الأمونيوم ؛ ويحول أكثر من نصف بيروكلورات الصوديوم المصنعة حالياً إلى ملح أمونيوم. والعمل الذي يتم من أجل ذلك ، هو تفاعل استبدال يتصف بأن بيروكلورات الأمونيوم تكون أقل انحلالاً في الماء من بيروكلورات الصوديوم :



## العناصر الانتقالية

## الفصل الرابع عشر :

## Chapter-14: The Transition Elements

## 1. Introduction

۱- تمهید

تؤلف العناصر الانتقالية ، وهي الكتلة الكبيرة للعناصر في الجزء المركزي للجدول الدوري ، جسراً بين عناصر الكتلة-s على اليسار ومعادن الكتلة-p وأشباه المعادن (metalloids) واللامعادن على اليمين ، الشكل-1.

الشكل-1- الجدول الدوري الذي يوضح العناصر الانتقالية ذات الكتلة d (باللون الأحمر) ، بالإضافة إلى عناصر اللانثانيدات (باللون الأزرق) وعناصر الأكتينيدات (باللون الأصفر).

1A																	8	
H	2A											3A	4A	5A	6A	7A	He	
Li	Be											B	C	N	O	F	Ne	
Na	Mg	3B	4B	5B	6B	7B	8B		1B	2B	Al	Si	P	S	Cl	Ar		
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr	
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe	
Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi	Po	At	Rn	
Fr	Ra	Ac																

Lanthanides ↑	Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
Actinides ↑	Th	Pa	U	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	No	Lr

تدعى السطور الثلاثة الأولى لهذه العناصر :

الانتقالية ويُشار لها كعناصر الكتلة - d ، لأن توажدها في الجدول الدوري يتفق مع ملء المدارات - d.

هناك مجموعتان فرعيتان محتوياتان في هذه المجموعة من العناصر تدعيان

أحياناً بالعناصر الانتقالية الداخلية ، وهذه العناصر هي اللانثانيدات التي تتواجد بين Hf , La وعناصر الأكتينيدات التي تتواجد بين Ac والعنصر 104! ولأن هاتين المجموعتين الفرعيتين تتشأن عندما تمتلئ المدارات -f ، فهما تدعيان بعناصر الكتلة f.

ويكون الاهتمام الأولي في هذا الفصل على عناصر الكتلة d ، وسوف نركز ضمن المجموعة بشكل رئيس على عناصر السلسلة الانتقالية الأولى وهي مجموعة العناصر من السكندنيوم Sc حتى الزنك Zn.

## 2- خواص العناصر الانتقالية

### 2. Properties Of The Transition Elements

تتضمن عناصر الكتلة -d المعدن الأكثر شيوعاً والمستخدم في تكوين وصناعة المعادن التي تقيّم من أجل جمالها (البلاطين والذهب والفضة) ، والمعادن المستعملة في صك النقود المعدنية (النيكل-Ni والنحاس-Cu) والمعادن المستعملة في التكنولوجيا المعاصرة (التيتانيوم-Ti). عُرِفَت معادن كل من : النحاس-Cu والفضة-Ag والذهب-Au والحديد-Fe وقد استخدمت في الحضارات المبكرة القديمة.

وتحتوي هذه المجموعة على العناصر الأثقل (أي العناصر المعروفة بالكثافة الأعلى) كما في : الأوسميوم-Os ، إذ تبلغ كثافته  $22.49 \text{ g/cm}^3$  ؛ والإيريديوم-Ir ذا الكثافة  $22.41 \text{ g/cm}^3$ . وكذلك فإنها تحتوي المعادن ذوات درجات الانصهار الأعلى والأدنى ؛ فالنتغستين-W تبلغ درجة انصهاره  $3410^\circ\text{C}$  ، بينما تبلغ درجة انصهار الزئبق  $-38.9^\circ\text{C}$ . وهي تضم واحداً من عنصرين مشعّين ذوي العدد الذري الأقل من 83 (التكنيسيوم-Tc عدده الذري 43 والبروميثيوم -Pm ذي العدد الذري 61 والموجود في الكتلة f).

تكون عناصر الكتلة d مهمة بصورة خاصة في العضويات الحية ، على سبيل المثال ، الكوبالت Co هو العنصر المهم جداً في الفيتامين B12 وهو المركب الذي يعمل كحفاز في استقلاب الكربوهيدرات والدهن والبروتينات.

الهيموغلوبين (خضاب الدم) والميوغلوبين، وهما مركبان يدخلان في عمليات الأكسدة والإرجاع البيوكيميائية ، يحتويان الموليبدنيوم Mb والحديد Fe سوياً مع الكبريت S ويشكلون الجزء المتفاعل للنتروجيناز Nitrogenase ، وهو حفاز بيولوجي يُستخدم لتثبيت الآزوت بالخلية الحية ليحول الآزوت الجوي إلى النشادر. النحاس Cu والزنك Zn مهمان في حفازات بيولوجية أخرى.

يظهر أيضاً بعض "الممثلين السيئين" في مجموعة العناصر هذه ، فالزئبق على سبيل المثال هو سام ومهدد للبيئة. كما أن عدداً من المعادن الأخرى تكون سامة أيضاً ، وبالتالي فإن التخلص من مخلفات المعادن الثقيلة كالرصاص-Pb يكون عموماً مشكلة مهمة وخطيرة.

يكون الكثير من مركبات المعادن الانتقالية ملوّناً بدرجة عالية مما يجعلها مفيدة كملونات في الدهانات والأصبغة. فأزرق بروسيا Prussian blue -  $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$  عامل التزريق في هندسة الدهان الأزرق. والملون الشائع (أصفر الكادميوم الفني) الذي يحتوي كبريت الكادميوم CdS ، والملون في معظم الدهانات البيضاء هو أكسيد التيتانيوم (الخماسي) ، انظر الشكل-2. الشكل-2- تحتوي الأصبغة الملونة عادة على مركبات للعناصر الانتقالية.



فوجود  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  يعطي اللون الأخضر ووجود  $\text{TiO}_2$  يعطي الأبيض ووجود  $\text{ZnO}$  يعطي الأرجواني ووجود  $\text{Mn}_3(\text{PO}_4)_2$  يعطي الأزرق وتعطي أكاسيد الكوبالت والألمنيوم والحديد الغرة الصفراء ( $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ). إن الصباغ الأصفر يعود لمركب الكادميوم.

بسبب وجود أيونات المعادن الانتقالية في السيليكات البلورية أو الألومينا للمادة المعنية التحوّل إلى حجر كريم. فالحديد الثنائي هو السبب في اللون الأصفر لليمون بينما يسبب الكروم الثلاثي اللون الأحمر للروبين كما يوضّح الشكل-3. الشكل-3- يصنّع الزجاج الملون بإضافة كميات صغيرة من أكاسيد المعادن إلى الزجاج النقي.



يحتوي الزجاج الأزرق عادة على أكسيد الكوبالت الثنائي ، بينما تعطي أكاسيد النحاس أو الكروم الزجاج لونه الأخضر في حين تعطي أكاسيد النيكل أو الكوبالت اللون الأرجواني ؛ أما أكاسيد النحاس أو السيلينيوم فتعطي اللون الأحمر. ويعزى اللون الأخضر المنقّح (المتغير) إلى أكسيد اليورانيوم.

يُصنّع الزجاج الأزرق بإضافة مقدار صغير من ملون الزجاج ، على سبيل المثال ، يصنع الزجاج الأخضر بإضافة  $\text{Cr}_2\text{O}_3$ . تأخذ أحياناً ألواح زجاج النوافذ القديمة اللون الأرجواني طيلة الوقت نتيجة لأكسدة آثار أيون المنغنيز الثنائي  $\text{Mn}^{2+}$  الموجودة في الزجاج إلى أيون البرمنغنات  $\text{MnO}_4^-$ .



وبما أن العناصر الانتقالية هي معادن فإننا يمكن أن نتنبأ بخواصها النموذجية التي تملكها المعادن. ويمكن التوقع بأن تكون معظم العناصر الانتقالية صلبة وذات درجات انصهار وغليان مرتفعة نسبياً ، وتملك بريقاً معدنياً ، وتكون أيضاً ناقلة جيدة للحرارة والكهرباء. وتخضع هذه المعادن عادة إلى تفاعلات الأكسدة ، حيث نتوقع تشكل مركبات أيونية لتكون ذات سلوك أنموذجي. ولكن يمكننا أن نتوقع أيضاً بعض الاختلافات ، فالزئبق-Hg على سبيل المثال هو سائل في حين تكون باقي العناصر الانتقالية صلبة. في حين أن أكسدة الحديد-Fe معروفة جداً ، وهي المشكلة التي نبذل قصارى جهدنا لتجنبها فإن الفضة-Ag والذهب-Au يُستخدمان في النقود المعدنية والمجوهرات لأنهما في أغلب الأحيان أقل أكسدة نسبياً ، وغالباً ما تكون منتجات أكسدة النحاس-Cu ذات أهمية وقيمة جمالية.

## 2-1- التوزيع الإلكتروني Electron Configurations

لأن السلوك الكيميائي لعنصر مرتبط ببنية الإلكترونية ، فإنه من الضروري أن نعلم التوزيع الإلكتروني لعناصر الكتلة - d وشورادها الشائعة. تذكر أن التوزيع الإلكتروني لهذه المعادن يملك الصيغة العامة :  $nS^a (n-1)d^b$  [لب غاز خامل] ، حيث أن إلكترونات التكافؤ للعناصر الانتقالية تقيم في الطبقات الفرعية  $nS$  و  $(n-1)d$  انظر الجدول-1.

الجدول-1- التوزيع الإلكتروني للعناصر الانتقالية من الكالسيوم حتى الزنك.

		3d	4s											
Ca	$[Ar]4s^2$	<table><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>											<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑↓														
Sc	$[Ar]3d^1 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑										<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑														
↑↓														
Ti	$[Ar]3d^2 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑									<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑													
↑↓														
V	$[Ar]3d^3 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑	↑								<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑	↑												
↑↓														
Cr*	$[Ar]3d^5 4s^1$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑						<table><tr><td>↑</td></tr></table>	↑
↑	↑	↑	↑	↑										
↑														
Mn	$[Ar]3d^5 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑						<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑	↑	↑	↑										
↑↓														
Fe	$[Ar]3d^6 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑	↑					<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑	↑	↑	↑	↑									
↑↓														
Co	$[Ar]3d^7 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑				<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑								
↑↓														
Ni	$[Ar]3d^8 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td></td><td></td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑			<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑							
↑↓														
Cu*	$[Ar]3d^{10} 4s^1$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	<table><tr><td>↑</td></tr></table>	↑
↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑					
↑														
Zn	$[Ar]3d^{10} 4s^2$	<table><tr><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td><td>↑</td></tr></table>	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	<table><tr><td>↑↓</td></tr></table>	↑↓
↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑	↑					
↑↓														

<sup>a</sup>These configurations do not follow the "n + 1" rule

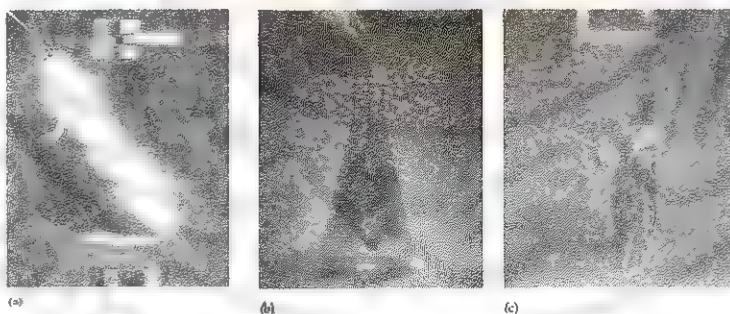
تعطي أكسدة هذه العناصر أيونات موجبة ، حيث تفقد جميع الكترونات-s ، وفي بعض الحالات فإنه يفقد أيضاً إلكتروناتاً أو أكثر من الالكترونات-d ؛ وتملك الأيونات الناتجة توزيعاً الكترونياً :  $(n-1)d^x$  [لبّ غاز خامل].

وعلى نقيض الأيونات المنشكلة من عناصر الفصائل الرئيسية ، فإن أيونات المعادن الانتقالية لا تملك توزيع الغاز الخامل. وعموماً فإن مركباتها تملك إلكترونات غير متزاوجة (عزباء) مؤدية بذلك إلى سلوك بارامغناطيسية.

## 2-2- أعداد الأكسدة للعناصر الانتقالية

### 2.2- Oxidation Numbers of The Transition Elements

تلاحظ أعداد الأكسدة +2 و +3 على نحوٍ شائع في مركبات السلسلة الانتقالية الأولى. وكأمثلة على تفاعلات أكسدة المعادن الانتقالية تتضمن أعداد الأكسدة تلك التي مع الأكسجين لتشكل أكاسيد المعادن ، ومع الهالوجينات لتشكل هاليدات المعادن ومع الحموض المائية لتشكل أيون المعدن المائية ، انظر الشكل-4 ، والجدول-2. الشكل-4- تفاعلات نموذجية لمعادن انتقالية.



تتفاعل معظم المعادن مع : الأوكسجين والهالوجينات والحموض بشروط مناسبة. (a) هنا يتفاعل صوف الفولاذ مع  $O_2$  ؛ (b) وكذلك يتفاعل سلك الفولاذ مع غاز  $Cl_2$  ؛ (c) وأيضاً تتفاعل خرطة الحديد مع حمض كلور الماء الممدد.

الجدول-2-منتجات الأكسدة وكمونات الإرجاع القياسية لعناصر السلسلة الانتقالية الأولى.

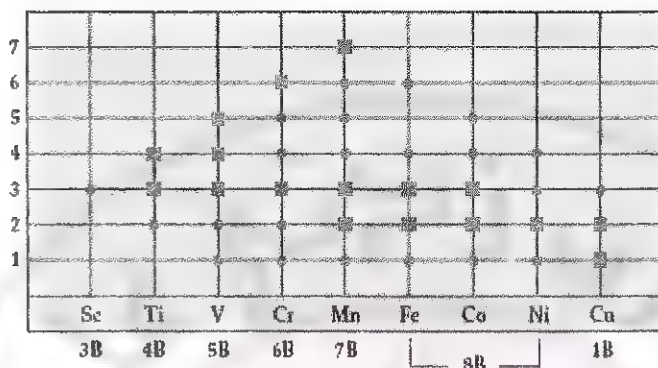
العنصر	رمزه	التفاعل مع $O_2$	التفاعل مع $Cl_2$	التفاعل مع $HCl$	نصف التفاعل	$E^\circ(V)$
السكانديوم	Sc	$Sc_2O_3$	$ScCl_3$	$Sc^{3+}_{(aq)}$	$Sc^{3+} + 3e^- \rightarrow Sc$	- 2.08
التيتانيوم	Ti	$TiO_2$	$TiCl_4$	$Ti^{3+}_{(aq)}$	$Ti^{2+} + 2e^- \rightarrow Ti$	- 1.63
الفاناديوم	V	$V_2O_5$	NR	NR	$V^{2+} + 2e^- \rightarrow V$	- 1.20
الكروم	Cr	$Cr_2O_3$	$CrCl_3$	$Cr^{2+}_{(aq)}$	$Cr^{2+} + 2e^- \rightarrow Cr$	- 1.18
المنغنيز	Mn	$Mn_2O_4$	$MnCl_2$	$Mn^{2+}_{(aq)}$	$Mn^{2+} + 2e^- \rightarrow Mn$	- 0.91
الحديد	Fe	$Fe_2O_3$	$FeCl_3$	$Fe^{2+}_{(aq)}$	$Fe^{2+} + 2e^- \rightarrow Fe$	- 0.44
الكوبالت	Co	$Co_3O_4$	$CoCl_2$	$Co^{2+}_{(aq)}$	$Co^{2+} + 2e^- \rightarrow Co$	- 0.28
النيكل	Ni	$NiO$	$NiCl_2$	$Ni^{2+}_{(aq)}$	$Ni^{2+} + 2e^- \rightarrow Ni$	- 0.23
النحاس	Cu	$CuO$	$CuCl_2$	NR	$Cu^{2+} + 2e^- \rightarrow Cu$	+ 0.34
الزنك	Zn	$ZnO$	$ZnCl_2$	$Zn^{2+}_{(aq)}$	$Zn^{2+} + 2e^- \rightarrow Zn$	- 0.76

مع الحديد مثلاً يتم في عمليات الأكسدة سلسلة من العمليات ؛ حيث يتغير الحديد ذو البنية الإلكترونية :  $Fe: [Ar]3d^6 4s^2$  إلى  $Fe^{2+}: [Ar]3d^6$  أو  $Fe^{3+}: [Ar]3d^5$ . والصدأ عملية معقدة بالفعل ، وتتطلب لتتم كلاً من الأوكسجين والماء ويكون الناتج هو أكسيد الحديد الثلاثي المميه.

يتفاعل الحديد مع الكلور معطياً  $FeCl_3$  الذي يتفاعل مع  $H_3O_{aq}^+$  ليعطي  $Fe^{2+}_{(aq)}$  و  $H_2$  ، تذكر أن جداول الكمونات الكهركيميائية هي مصدر مهم للمعلومات المفيدة في الأكسدة والإرجاع ، انظر الجدول-2.

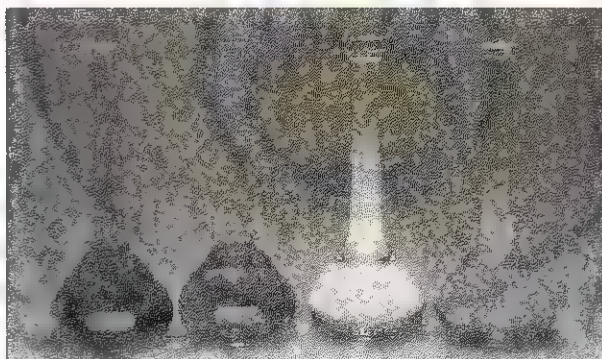
ورغم أن أغلبية مركبات العناصر ذات درجة أكسدة  $2+$  و  $3+$  ، فإن المجال المعروف لحالات الأكسدة المحددة أو المعروفة تكون أوسع على نحو ملحوظ الشكليين-5-6.

الشكل-5- أعداد الأكسدة لعناصر الدور الرابع الانتقالية ، ماعدا الزنك. حالات الأكسدة الأكثر شيوعاً بالأحمر.



في الأمثلة السابقة لهذه الفقرة صادفنا (الكروم حالة الأكسدة +6 في  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ ) و (المنغنيز حالة الأكسدة +7 في  $\text{MnO}_4$ ) والفضة والنحاس كأيونات +1.

الشكل-6- بعض مركبات الكروم موضحة بأعداد الأكسدة :



فمن أجل حالة الأكسدة +3 [في  $\text{Cr}(\text{NO}_3)_3$  (بنفسجي) وفي  $\text{CrCl}_3$  (أخضر)] ، ومن أجل حالة الأكسدة +6 [في  $\text{K}_2\text{CrO}_4$  (أصفر) وفي  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$  (برتقالي)].

حالة الأكسدة الأكثر شيوعاً للنتيتانيوم هي +4 ، انظر على سبيل المثال إلى

الفلزات الشائعة لهذا العنصر  $\text{TiO}_2$  (الروتيل Rutile) ،  $\text{FeTiO}_3$  (الإلمينيث Ilmenite). تكون حالات الأكسدة العليا هي الأكثر شيوعاً في مركبات العناصر في السلسلتين الانتقاليتين الثانية والثالثة ؛ رغم من أن الأيونات  $2+$  و  $3+$  تكون أقل مصادفة. على سبيل المثال ، فإن المصادر الطبيعية الموجودة للموليبدينوم Mo والتنغستن W هما الموليبدينيت  $\text{MoS}_2$  (Molybdenite) والولفراميت  $\text{WO}_3$  (Wolframite) ؛ في حين أن الفلز الأساسي للكروم هو الكروميت  $\text{FeO} \cdot \text{Cr}_2\text{O}_3$  (Chromite). إن هذا التوجه العام ينتقل عبر الكتلة  $f$  وتشكل اللانثانيدات عموماً أيونات ذات رقم أكسدة  $3+$  ، في حين أن الأكتينيدات تملك عادة أرقام أكسدة أعلى مثل  $4+$  و  $5+$  أو  $6+$  ؛ كما في ثلاثي أكسيد اليورانيوم  $\text{UO}_3$  كأكسيد معروف لليورانيوم وسداسي فلور اليورانيوم  $\text{UF}_6$  المركب المهم في تخصيب وقود اليورانيوم في المفاعلات النووية. وهكذا فإن معظم حالات الأكسدة لعناصر اللانثانيدات هي  $3+$  ، ولكن تصادف مركبات المعادن التي تكون فيها بعض المعادن بدرجات أكسدة  $2+$  و  $4+$  وحتى  $6+$  في بعض الأحيان.

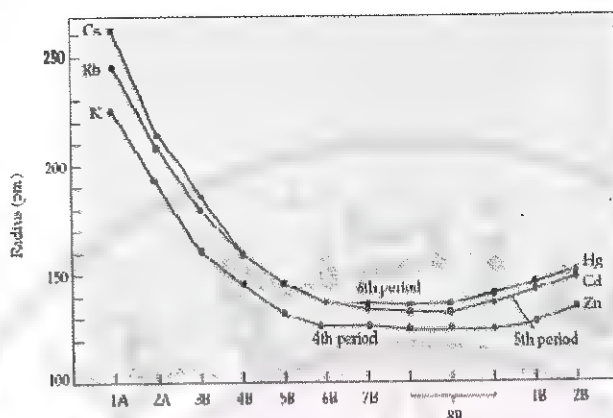
## 2-3- أنصاف الأقطار الذرية للمعادن الانتقالية

### 2.3- Metal Atom Radii

تحدد أنصاف الأقطار الذرية للمعادن الانتقالية بقياس المسافة بين المعدن والمعدن في الحالة الصلبة باستخدام تقنية انعراج أشعة اكس. ويوضح الشكل-7 أن الاختلاف في أنصاف الأقطار الذرية من أجل العناصر الأثنتي عشرة الأولى في الأدوار الرابع والخامس والسادس. يشاهد النقصان السريع في الحجم ما بين العناصر الثلاثة الأولى في الدور.



الشكل-7- أنصاف الأقطار الذرية للمعادن الانتقالية (و الكتلة s- لنفس الدور) كتابع للدور.



وعلى عكس ذلك فإن أنصاف أقطار العناصر الانتقالية تتفاوت بحدود طفيفة ، حيث تنخفض إلى الحضيض حول وسط مجموعة العناصر ثم ترتفع ببطء. ويمكن أن يُعزى هذا التفاوت إلى التوزيع الإلكتروني في ذرات هذه العناصر الانتقالية. فالاختلافات الأولية في التوزيع الإلكتروني للعناصر الانتقالية يحدث في المدارات  $(n-1)d$  التي تكون نوعاً ما أصغر من المدارات  $ns$ . ولكن الحجم الذري الذي يُحدد بنصف قطر المدار الأبعد نحو الخارج ويكون من أجل هذه العناصر هو  $ns$  - حيث :  $(n = 4 \text{ or } 5 \text{ or } 6)$ .

فعندما نتقدم من اليسار نحو اليمين في الجدول الدوري يُلغى على الأغلب التأثير المتسبب عن تزايد الشحنة النووية مع تزايد عدد الإلكترونات في المدارات  $(n-1)d$ . ففي النصف الأول للسلسلة الانتقالية تعاني الإلكترونات  $ns$  - تزايداً صغيراً في التجاذب النووي الإجمالي عبر السلسلة وتتناقص قليلاً في الحجم. ويرجع الارتفاع الصغير في نصف القطر في النصف الثاني لهذه المجموعة من العناصر إلى التزايد المستمر في التدافع إلكترون - إلكترون عندما تكتمل الطبقة الفرعية  $d$ .



يأخذ التناقص الكلي في أنصاف الأقطار عبر الدور الرابع للمعادن الانتقالية تأثيراً يمكن ملاحظته في عناصر المجموعة الرئيسية التي تلي، انظر الجدول الدوري-1. وبدلاً من التزايد الطبيعي في الحجم هبوطاً في المجموعة الدورية نرى أن الغاليوم هو بالفعل أصغر من الألمنيوم.

إن الملاحظة المهمة التي تستنتج من الشكل-7 تكون في أن أنصاف أقطار العناصر الانتقالية في الدورين الخامس والسادس تكون متماثلة على الأغلب. والسبب في ذلك يكون في أن عناصر اللانثانيدات تتدرج في الجدول فقط قبل السلسلة الثالثة للعناصر الانتقالية. فملء المدارات - 4f خلال عناصر اللانثانيدات يصاحب انكماشاً منتظماً في الحجم (لا يتناقض مع التناقص الاجمالي للحجم عبر كل سلسلة للعناصر الانتقالية). وفي اللحظة التي تبدأ فيها المدارات - 5d بالامتلاء ثانية ، فإن أنصاف الأقطار تتناقص إلى حجم مماثل لحجم العناصر في الدور السابق. ولأن هذا يكون مثل التأثير الملحوظ ذي النتائج المهمة ، وهو يُعطى اسماً خاصاً يُدعى : انكماش اللانثانيدات. يسري أثر انكماش اللانثانيدات بالمثل على عناصر الكتلة - p. وهكذا فإن التزايد في نصف القطر من الإنديوم In إلى الثاليوم Tl يكون أصغراً من المتوقع انظر الشكل-7.

تؤثر أنصاف الأقطار المتشابهة للمعادن الانتقالية وأيوناتها على كيميائيتها. على سبيل المثال ، فإن معادن مجموعة البلاتين ( Ru, Os, Rh, Ir, Pd, Pt) تشكل مركبات متشابهة. وهكذا فإنه ليس مستغرباً أن توجد الفلزات الحاوية على هذه المعادن في ذات المناطق الجيولوجية. الجدول-3- أنصاف أقطار المجموعة 3A .

العنصر	B	Al	Ga	In	Tl
الدور	2	3	4	5	6
نصف القطر (pm)	85	143	135	167	170

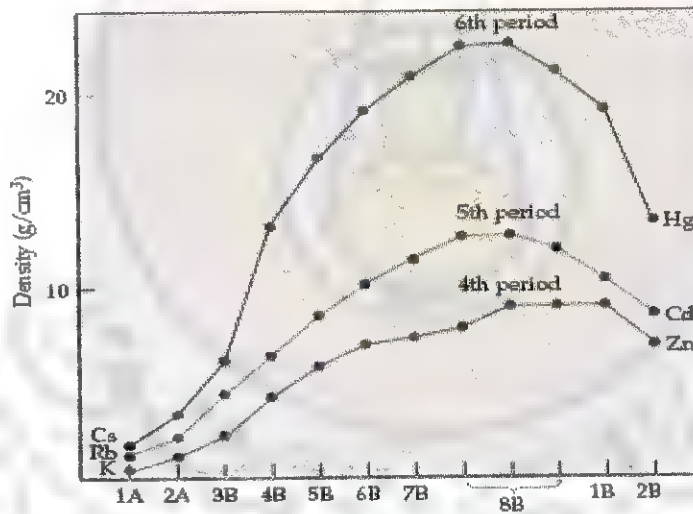
## 2.4- Density of Transition Metals كثافة المعادن الإنتقالية

نتيجة للتفاوت في أنصاف أقطار المعادن الانتقالية فإن كثافات المعادن تتزايد أولاً ، ومن ثم تتناقص عبر الدور الواحد ، انظر الشكل-8.

ويعكس هذا التفاوت التناقص البطيء في الكتلة الذرية والتغير في الحجم.

ورغم التغير الإجمالي في أنصاف الأقطار ما بين هذه العناصر يكون صغيراً فإن التأثير يكبر ؛ لأن الحجم يتناسب عادة مع مكعب نصف القطر :  $(V=(4/3)\pi r^3)$ . ويكون الانكماش في اللانثانيدات هو السبب الذي يعطي العناصر في الدور السادس الكثافة الأعلى.

الشكل-8- كثافات المعادن الانتقالية (عناصر الكتلة-S السابقة) كتابع للمجموعة الدورية.



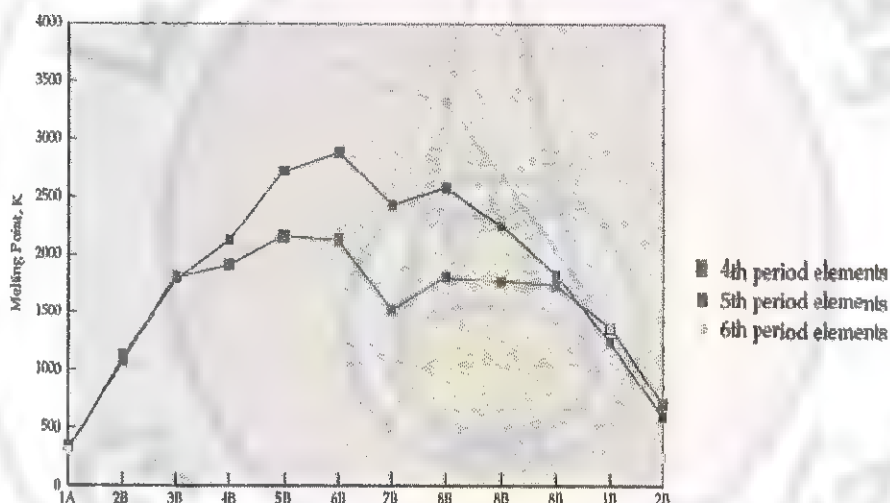
إن أنصاف الأقطار للمعادن الانتقالية في الدور السادس الصغيرة نسبياً ، والمرتبطة بحقيقة أن كتلتها الذرية تكون أكبر على نحو ملحوظ من نظرائها في الدور الخامس تتسبب لكثافات معادن الدور السادس في أن تكون كبيرة جداً.

## 2.5- Melting Point

## 5-2 - درجة الانصهار

تقع المعادن ذات درجات الانصهار الأعلى في وسط كل سلسلة. وتعكس درجة انصهار أي مادة قوى التجاذب بين الجسيمات العنصرية. في حال المعادن نحن نتعامل مع قوى التجاذب بين ذرات المعدن التي تدعى أيضاً بالرابطة المعدنية.

ومرة ثانية ، فإن التوزيع الإلكتروني يقدم لنا الإيضاح على ذلك. ويوضح الاختلاف الدوري لدرجات الانصهار للعناصر الانتقالية بيانياً في الشكل-9. الشكل-9- درجات انصهار المعادن الانتقالية كتابع للمجموعة الدورية.



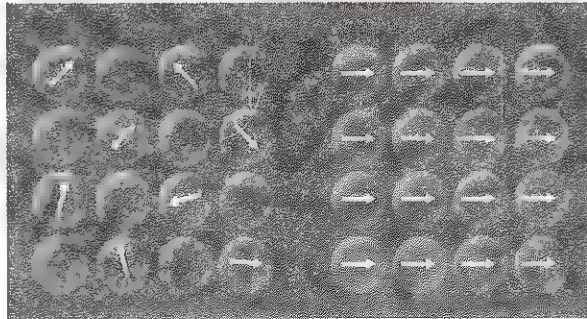
فالاختلاف في درجة الانصهار يدلّ على حدوث الروابط المعدنية الأقوى عندما تكون الطبقات الفرعية-d حوالي نصف مملوءة ، وهذا يكون أيضاً للدرجة التي يقع عندها العدد الأكبر للالكترونات غير المتزاوجة في الذرات المعزولة. ويمكن الاستنتاج بأن الالكترونات-d تلعب (دوراً هاماً في الرابطة المعدنية في المعادن الصلبة.

ما بين صفر وخمس إلكترونات غير متزاوجة الموجودة في المدارات -d لأيونات المعادن الانتقالية وحتى سبع إلكترونات غير متزاوجة يكون في المدارات -f لأيونات معادن اللانثانيدات والأكتينيدات في مركباتها. وإذا ما وجد صنف إلكترونات غير متزاوجة فإنها تكون بارامغناطيسية وتتجذب بواسطة المغناطيس. وكما سناقش في البند-5 ، فإن البارامغناطيسية لمركبات المعادن الانتقالية تكون سمة هامة يجب أن تفسر في وصف الصنف الإلكتروني.

تذكر أن الإلكترونات غير المتزاوجة يمكن أن تعمل كمغناط (قضبان مغناطيسية) تحت ذرية. وإذا تجاذبت المغناط الذرية (في معدن صلب) لمجموعة ذرات تدعى الدومين -Domain. ونتيجة لذلك فإن المغناط جميعها تتوجه إلى ذات الجهة ، و يكون مقدار التأثير المغناطيسي أكبر بكثير من البارامغناطيسية ، ويدعى هذا الأثر الفيرومغناطيسية.

تتميز المعادن ذات الفيرومغناطيسية باصطفافها بشكل مغناطيسيات الإلكترونات بواسطة الحقل المغناطيسي الخارجي ، حيث يُمغنط المعدن بشكل دائم.

الشكل-10- البارامغناطيسية والفيرومغناطيسية.



- أ- في البارامغناطيسية - Paramagnetism لا تصطف مراكز الذرات (أو الأيونات) ذات العزوم المغناطيسية ما لم تكن المادة في حقل مغناطيسي.
- ب- وفي الفيرومغناطيسية - Ferromagnetism تصطف سبينات الإلكترونات غير المتزاوجة في تجمعات للذرات أو الأيونات في نفس الاتجاه.

في مثل هذه الحالة ، فإنه يمكن التخلص من المغناطيسية يكون فقط عبر التسخين أو هزّ المعدن حتى يُعاد ترتيب دوامينات السبين الإلكتروني. تكون معادن كل من الحديد والنيكل والكوبالت فرومغناطيسية.

### 3- إنتاج المعادن الانتقالية

#### 3. Commercial Production of Transition Metals

تتواجد معظم المعادن الانتقالية في الطبيعة على هيئة أكاسيد وكبريت وهاليدات وكربونات أو على شكل أملاح أخرى.

ويكون الكثير من الترسبات الفلزية الحاوية على المعدن ذات قيمة قليلة إما بسبب أن الرسابة تكون ذات تركيز منخفض جداً بالنسبة للمعدن المرغوب أو بسبب أن المعدن يكون صعب الفصل من شوائبه.

تُدعى الفلزات القليلة نسبياً التي يمكن أن يُستحصل منها على تلك العناصر الانتقالية على نحو مُربح بالخامات ، وقد أدرجت في الجدول-4.

الجدول-4- بعض فلزات أهم المعادن الانتقالية.

المعدن	الحديد Fe	التيتانيوم Ti	النحاس Cu
فلزاته	مغناتيت $Fe_3O_4$ هيماتيت $Fe_2O_3$	إلمنيت $FeTiO_3$ روتيل $TiO_2$	كالكوسيت $Cu_2S$ كالكوبريت $CuFeS_2$
المعدن	المولبدن Mo	الزنك Zn	الرصاص Pb
فلزاته	موليبدينيت $MoS_2$	بلند الزنك $ZnS$	غالينا $PbS$

ويبين الجدول-11 الدوري التالي مصادر العناصر الانتقالية.

توجد المعادن الانتقالية حرة أو على شكل أكاسيد أو كبريتات. وتوجد اللانثانيدات على الأغلب على شكل فوسفات. والأماكن الخالية في الجدول من أجل العناصر التي لا توجد في الطبيعة مثل : ( التكنيسيوم Tc تحت المنغنيز Mn والبولونيوم Po تحت الثوريوم والأستاتين At تحت اليود I).

الشكل-11- مصادر العناصر الانتقالية بحسب الجدول الدوري.









**Periodic Table of Elements**

																H	He
Li	Be											B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg											Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo		Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe
Cs	Ba	La	Hf	Ta	W	Re	Os	Ir	Pt	Au	Hg	Tl	Pb	Bi			Rn

**Lanthanides**

Ce	Pr	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----

**Key**

							
Sulfides	Oxides	Can occur uncombined	Halide salts	Phosphates	Silicates	C from coal, Carbonates	B from borax

قليل جداً من الخامات يكون مواداً نقية كيميائياً. وهي عادة مزائج لفلزات مرغوبة وكميات كبيرة من الشوائب كالرمل والصلصال تدعى بالغث (الغانغ- gangue). ونتيجة لذلك فإن المرحلة الرئيسية في الحصول على المعدن المطلوب يجب فصل فلزاته من الغث. والمرحلة الرئيسية الثانية تتطلب تحويل الخام إلى معدن.

عمليات التعدين الحراري والحلمة هما طريقتان لإرجاع المعادن من خاماتها. وكمثال على عملية التعدين بالحرارة العالية إنتاج الحديد بالفرن العالي. أما طريقة التعدين بالحلمة فتستعمل المحاليل المائية في درجات حرارة منخفضة نسبياً لاستخلاص المعادن كالنحاس Cu والزنك Zn والتغستين W والذهب Au.



### 3.1-Iron Production

### 1-3- إنتاج الحديد

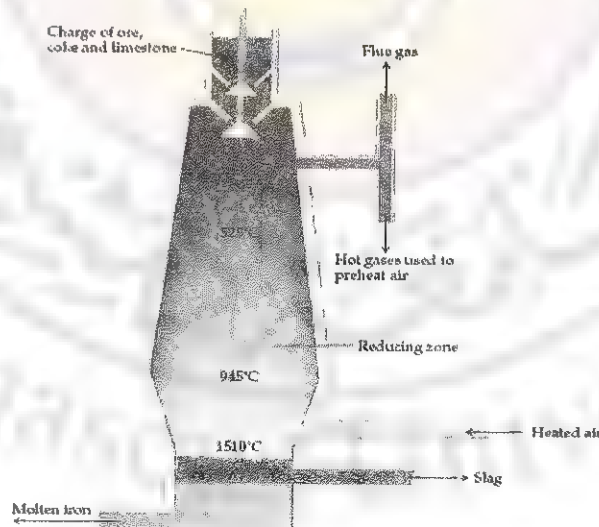
بلغ إنتاج الفولاذ عام 1993 في أمريكا وحدها 98 مليون طن و 53 مليون طن من الحديد الخام. ويتطلب إنتاج الحديد من فلزاته تفاعلات أكسدة وإرجاع تجري في الفرن العالي ، كما يوضح الشكل-12.

يُدخل فحم الكوك Coke (يُستحصل عليه بتسخين الفحم بمعزل عن الهواء) ، حيث يتسبب التسخين بدفع عددٍ من المركبات المتطايرة الممتزة على سطح الكربون مثل البنزن والأمونيا تاركة الكربون نقياً (تقريباً) والحجر الجيري  $\text{CaCO}_3$  Limestone من أسفل الفرن ثم يُنفخ تيار من الهواء الساخن.

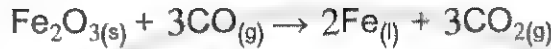
وبذلك يحترق الفحم بشدة الحرارة العالية ؛ التي تكون عند القعر حوالي  $2000^\circ\text{C}$  ، وتصل عند سطح الفرن إلى  $200^\circ\text{C}$ . وتضبط كمية الأكسجين بحيث يكون أحادي أكسيد الكربون هو المنتج الرئيسي :



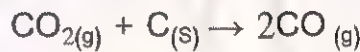
الشكل-12- فرن الصهر (الفرن العالي) لإرجاع فلزات الحديد إلى الحديد.



تملك الأفران الحديثة أرضية بقطر 14m ويمكنها إنتاج أكثر من 10<sup>4</sup> ton حديد في اليوم.  
يُساهم كلا الكربون وأحادي أكسيد الكربون في إرجاع أكسيد الحديد الثلاثي  
لإعطاء المعدن غير النقي :



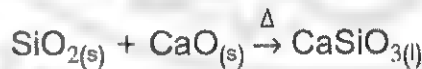
$\text{Fe}_2\text{O}_{3(s)} + 3\text{C}_{(s)} \rightarrow 2\text{Fe}_{(l)} + 3\text{CO}_{(g)}$   
يُرجع الكثير من ثنائي أكسيد الكربون CO<sub>2</sub> ذاته المتشكل في عملية الإرجاع  
(ومن تسخين الحجر الجيري) بتماسه مع الفحم غير المحترق ويعطي المزيد  
من العامل المرجع (CO) :



ويسيل الحديد المنصهر نحو الأسفل ومن ثم يُجمّع عند قعر الفرن حيث يمكن  
أن يُخرج من خلال صنوبر نحو الخارج. وعندما يبرد فإن الحديد المشوب  
يدعى بالحديد الصب cast iron (حديد الزهر pig iron).

وتكون المادة الناتجة هشة وقابلة للكسر وقاسية ، وهي خواص غير محبذة (أو  
مرغوبة نوعاً ما) من أجل معظم الاستخدامات ، وذلك لاحتواء الحديد على  
مقدار صغير من الشوائب كالكربون والعنصري والفوسفور والكبريت.

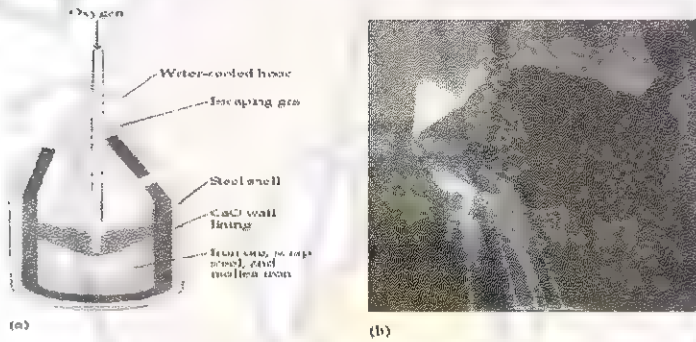
تحتوي خامات الحديد عموماً على فلزات السيليكا وثنائي أكسيد السيليكون.  
ويتفاعل الكلس الحجري المتشكل من الحجر الجيري المضاف ، مع هذه المواد  
ليعطي سيليكات الكالسيوم التي تنصهر عند درجة حرارة الفرن العالي :



وهذا هو تفاعل حمض-أساس لأن CaO هو أكسيد أساسي و SiO<sub>2</sub> هو أكسيد  
حمضي. تطفو سيليكات الكالسيوم الأقل كثافة من الحديد المصهور فوق الحديد

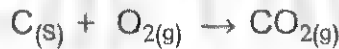
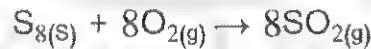
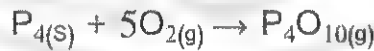
مشكلة طبقة مفصولة. أكاسيد أخرى لامعدنية يمكن أن تكون موجودة وتتحل في هذه الطبقة ويدعى المزيج بالخبث - slag. وعند السطح البيني أو الحدود ما بين الحديد المنصهر والخبث تتجه الشوائب لتتحرك نحو طبقة الخبث بينما تتجه العناصر للتركز في الحديد. وتزال طبقة الخبث الطافية بسهولة ويُخلص الحديد من الكثير من الشوائب الأصلية. يبقى زهر الحديد (الحديد الصلب) غير النقي الآتي من أسفل الفرن العالي بإزالة الشوائب اللامعدنية. ويمكن أن يستخدم العديد من التقنيات لذلك ، ولكن التقنية المستخدمة مؤخراً والأكثر أهمية هي فرن الأوكسجين الأساسي (BOF) كما يتبين في الشكل-13.

الشكل-13- فرن الأوكسجين الأساسي.

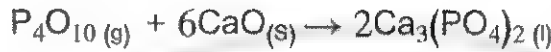


أ- يصنع الفولاذ بنفخ الأوكسجين عبر الفرن المشحون بالخرقة والحديد المصهور الآتي من الفرن العالي. وتعين الكميات المقبسة للعناصر المسموح بها الحديد المحدد المنتج.  
ب- الفولاذ المصهور المنتج من فرن الأوكسجين الأساسي.

يُنَفَخ الأكسجين في الفرن إلى الحديد الصلب المصهور ليؤكسد الحديد الصلب المصهور الذي يؤكسد بدوره الفسفور والكبريت ومعظم الكربون الزائد :



والأكاسيد المتشكلة إما أن تتطلق كغازات أو تتفاعل مع أكاسيد أساسية مثل CaO الذي يضاف أو يستخدم لتبطين الجدران الداخلية للفرن. فعلى سبيل المثال يتفاعل  $P_4O_{10}$  :



وتتشكل هذه الأملاح طبقة طافية من الخبث الذي يتدفق ليخلص طبقة الحديد المنصهر من الشوائب. يمكن أن يحتوي زهر الحديد على نسبة من الكربون تصل إلى حتى 4.5% ، و 1.7% منغنيز و 0.3% فوسفور و 0.04% كبريت و 15% سيليكون.

تزيل المرحلة الأخير من التنقية الكثير من الفوسفور والكبريت والسيليكون وترجع محتوى الكربون إلى 1.3%. ويكون الناتج الفولاذ الكربوني العادي.

وعلى الأغلب فإن أياً من المرونة والقساوة والمتانة وقابلية الطرق يمكن أن تتجزأ في الفولاذ الكربوني من خلال التبريد المناسب وإعادة التسخين (أي بإجراء عملية الإسقاء والإحماء). ولكن نواتج التشكل لهذه المادة تصدأ (تتآكل) بسهولة وتفقد خواصها عندما تسخن بشدة.

وخلال معالجة الفولاذ ، فإن معادن انتقالية أخرى كالكروم والمنغنيز والنيكل ، يمكن أن تضاف لإنتاج خلائط (أو سبائك) Alloys- تمتلك خصائص فيزيائية وكيميائية وميكانيكية نوعية ، وكنوع مهم وخاص للفولاذ هو الستانلس ستيل Stainless-steel الذي يحتوي عادة بشكل نموذجي على 18-20% Cr و 8-12% Ni. تكمن أهمية وفائدة الستانلس ستيل في مقاومته للصدأ والتآكل.

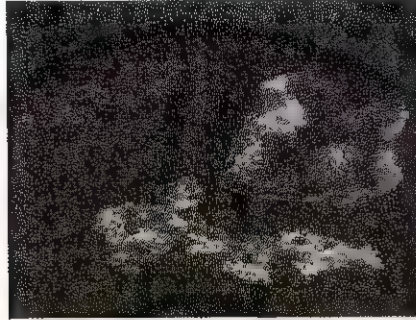
والخليطة الأخرى للحديد ذات الأهمية هي ألنيكو - V Alnico وهي خليطة تستخدم في مغناط مكبرات الصوت بسبب مغناطيسيتها الدائمة وتحتوي على 5 عناصر وفق النسب : (3%) Cu، (8%) Al، (14%) Ni، (24%) Co، (51%) Fe.

### 3.2- Copper Production

### 3-2- إنتاج النحاس

تتضمن الخامات الحاملة للنحاس كلاً من الشاكوبيريت  $\text{CuFeS}_2$  (chalcopyrite) والشالكوسيت  $\text{Cu}_2\text{S}$  (chalcocite) والكوفيليت  $\text{CuS}$  (covellite) انظر الشكل-14.

الشكل-14- النحاس الأصلي وفلزان له : الأزوريت  $[\text{2CuCO}_3 \cdot \text{Cu(OH)}_2]$  Azurite- والمالاكيت  $[\text{CuCO}_3 \cdot \text{Cu(OH)}_2]$  Malachite- ذي اللون الأخضر.



لأن هذه الخامات تمتلك عموماً نسبة مئوية منخفضة من النحاس فإن إغناها يكون أمراً ضرورياً ؛ ويتم ذلك بعملية تعرف بالتعويم. حيث يُسحق الخام بشكل ناعم أولاً ، ثم يضاف الزيت ويهيج المزيج بماء الصابون في خزان كبير ، وفي نفس الوقت يُدخل الهواء المضغوط عبر المزيج وتحمل جسيمات كبريت النحاس المغطاة بالزيت والخفيفة إلى القمة كمزيج رغوي. ويستقر الغث gangue الثقيل في قاع الخزان ، ويطفو الزبد المحمل بالنحاس على السطح ، انظر الشكل-15.

يُغنى (يُخصَّب) كبريت النحاس الفلز الذي يحتوي على النحاس بعملية تعويم. تحبس الجسيمات الخفيفة الحاوية على مركب النحاس في فقاعات الصابون وتطفو على الماء. وتستقر الشوائب الثقيلة (المواد الملوثة) في القاع.



الشكل-15- الحصول على النحاس من فلزاته.

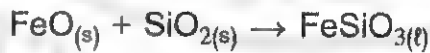
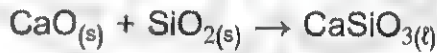


وفي طريقة التعدين باستخدام الحرارة العالية (pyrometallurgy) للنحاس يشوى الفلز المخصَّب مع هواء كافٍ لتحويل أي حديد إلى أكسيده ويتحرر : CuS



يُمزج خليط كبريت النحاس وأكسيد الحديد مع الحجر الجيري الأرضي والرمل وكمية مركزة وطازجة من فلز وتسخن بعد ذلك إلى الدرجة  $1100^{\circ}\text{C}$ .

وكما في الفرن العالي ، فإن الحجر الجيري  $\text{CaCO}_3$  يتحول إلى الكلس الحي  $\text{CaO}$  ، ثم يتفاعل الكلس الحي وأكسيد السيليسيوم  $\text{SiO}_2$  ليشكلا سيليكات الكالسيوم. وبشكل مشابه ، يتفاعل أكسيد الحديد مع  $\text{SiO}_2$  ومن ثم فإن الخبث يكون فعلياً مزيجاً لسيليكات الحديد وسيليكات الكالسيوم :



وفي نفس الوقت فإن الزيادة من الكبريت في الخام يرجع كبريت النحاس  $\text{CuS}$  إلى كبريت النحاسي  $\text{Cu}_2\text{S}$  الذي ينصهر ويسيل إلى قعر الفرن.

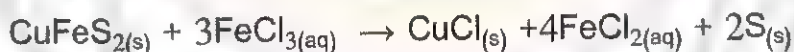
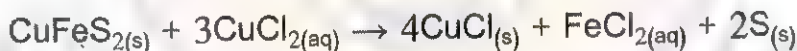


ويكون الخبث الحاوي على الحديد أقل كثافة من كبريت النحاسي المصهور ومن ثم فإن  $\text{Cu}_2\text{S}$  والخبث يمكن أن يفصلا بسهولة.

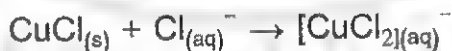
يُسحب كبريت النحاسي  $\text{Cu}_2\text{S}$  ، المدعو مطفي اللعة – copper mettle ، ويُساق إلى فرن آخر (المحول) حيث ينفخ بالهواء. وهنا يتحول الكبريت إلى غاز  $\text{SO}_2$  وينتج معدن النحاس غير النقي والذي يُنقى مرة ثانية في فرن آخر:



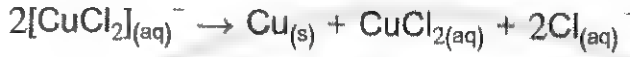
في استحصال النحاس بطريقة التعدين الحراري يرافق كل طن من النحاس المنتج حوالي 1.5 طن من خبث سيليكات الحديد و 2 طن من  $\text{SiO}_2$ . ويجب أن يتم التخلص من هذه المنتجات المصاحبة ، وهذا ليس بالمهمة السهلة. وأحد الحلول للتخلص من  $\text{SiO}_2$  يكون بتحويله إلى حمض الكبريت المنتج الرائج والمرغوب فيه. تتفادى طريقة التعدين بالإماهة (Hydrometallurgy) بعض تكاليف الطاقة ومشاكل التلوث لطريقة التعدين بالحرارة (Pyrometallurgy). تقوم إحدى طرق استحصال النحاس الآن في أمريكا على غسل (تصويل) أو حل الشوائب من الخام بمعالجة الخام بمحلول كلور النحاس وكلور الحديد :



يُستحصل النحاس على شكل كلور النحاسي من التفاعلين الألفين أعلاه. ولإرجاع النحاس في المحلول يضاف  $\text{NaCl}$  الذي يتسبب في تشكل الأيون المعقدة القابلة للاندخال  $[\text{CuCl}_2]^-$  بوجود زيادة من  $\text{Cl}^-$  :



تكون مركبات النحاسي غير ثابتة مقارنة بمركبات النحاس (ثنائي التكافؤ) ومركبات النحاس (صفر التكافؤ) وبالتالي فإن أيون  $[\text{CuCl}_2]^-$  لا يكافئ المعدن في  $\text{CuCl}_2$ . وبمتابعة عملية غسل هذا الأيون :



يُستحصل ما يقارب 10% من النحاس المنتج في أمريكا باستخدام البكتريا. يُرذ الماء المحمّض على مخلفات مناجم النحاس التي تحتوي على مستويات منخفضة من النحاس ، وعندما يقطر الماء نحو الأسفل عبر الصخر المتشقّق فإن بكتريا الثيوباسيليوس فيرو أوكسيدافس *Thiobacillus ferrooxidans* تنتعش بوجود الحمض والكبريت ، وتُحلل كبريت الحديد في الصخر ويتحول الحديد الثنائي إلى حديد ثلاثي. بعد ذلك ، يؤكسد أيون الحديد الثلاثي على التوالي أيون الكبريت في كبريت النحاس تاركاً أيون النحاس الثنائي في الماء.

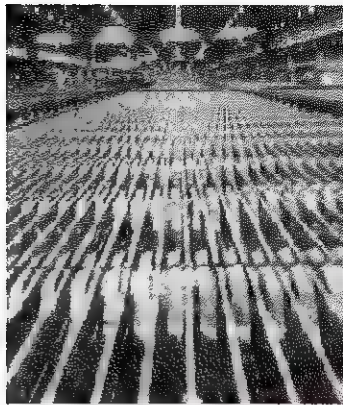
ثم يُرجع أيون النحاس الثنائي إلى النحاس الحر عبر التفاعل مع الحديد :



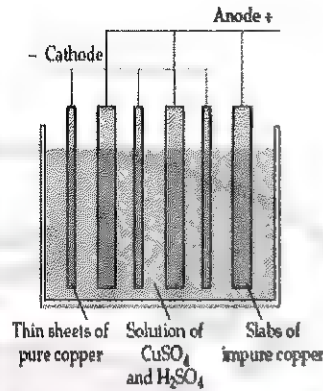
ومهما تكن الطريقة المستخدمة لاستحصال النحاس من خاماته ، فإن المرحلة الأخيرة في عملية التنقية تكون بوساطة التحليل الكهربائي. حيث تغطس الصفائح الرقيقة من معدن النحاس النقي والألواح السمكية (بلاطات) للنحاس المشوب في المحلول الحاوي على  $\text{CuSO}_4$  و  $\text{H}_2\text{SO}_4$  انظر الشكل-16.

تكوّن صفائح النحاس النقي الكاثود (القطب السالب) لخلية التحليل الكهربائي والألواح غير النقية هي الأنود (القطب الموجب). ويجري في خلية التحليل الكهربائي أكسدة النحاس الحر إلى أيونات النحاس الثنائي على الأنود (-) وإرجاع أيونات النحاس الثنائي إلى النحاس الحر النقي على الكاثود (+).

الشكل-16- تنقية النحاس بطريقة التحليل الكهربائي -Electrolysis .



(b)



(a)

- أ - تشكل بلاطات من النحاس المشوب الآتود ، ويرسب النحاس على الكاتود.  
ب- خلايا التحليل الكهربائي من أجل تنقية النحاس.

## 6. Complexes and Ligands

## 4- المعقدات والمرتبطات

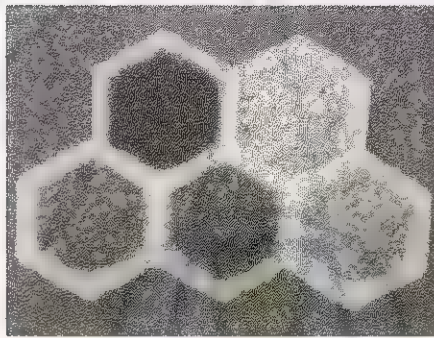
إن صيغة مثل  $\text{FeCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  تتحقق من الأمثال الاستكومترية للمركب ولكنها تخفق بإعطاء معلومات حول بنيته . وتضع الطريقة الخاطئة لكتابة الصيغة من أجل مركب تساندي ذرة المعدن أو الأيون أو الجزيئات أو الأنيونات (الأيونات السالبة) مرتبطة بشكل غير مباشر إلى المعدن داخل قوسين متوسطين [ ].

وهكذا فإنه من المفضل فعلياً أن تكتب الصيغة من أجل هذا المركب كما  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]\text{Cl}_2$  لتبين أن أيون الحديد الثنائي وست جزيئات ماء تكون وحدة بنيوية منفردة. إن جزء الصيغة  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]\text{Cl}_2$  داخل القوسين هو الكاتيون (الأيونات الموجبة)  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$ . وأنيونا  $\text{Cl}^-$  ليسا بجزء من هذه الوحدة البنيوية وإنما يوجدان كأنيونات متعاكسة لتوازن الشحنة في المركب الأيوني.

يدعى الصنف  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  بمعقد تساندي أو أيون معقد. ويمكن للمعقدات التساندية أن تكون كاتيونات كما في هذا المثال ، أو أنيونات مثل  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{4-}$  أو أصنافاً معتدلة انظر الشكل-8.

تدعى الجزيئات أو الأيونات الملحقة بأيون المعدن بالمرتبطات ، وتأخذ على الأقل ذرة واحدة ؛ بحيث تملك زوجاً وحيداً من الإلكترونات ، ويعطي هذا الزوج الوحيد المرتبط المقدرة على الارتباط بالمعدن.

الشكل-8- مركبات تساندية.

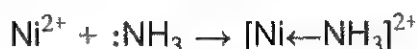


من الأعلى : الأزرق هو  $\text{Cu}(\text{NH}_3)_4\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$  ، والأخضر هو  $\text{Cu}[(\text{CH}_3)_2\text{SO}]_2\text{Cl}_2$  ؛ ومن الأسفل : الأخضر  $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$  ، والأحمر  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4\text{CO}_3]\text{NO}_3$  ، و الأصفر  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{NO}_2)]\text{Cl}_2$  .

ويكون الوصف التقليدي للارتباط في المعقدات التساندية في أن زوج الإلكترونات الوحيد في المرتبط يتشارك مع أيون المعدن. ونتيجة لذلك يكون المرتبط أساس لويس ، لأنه يؤث للزوج الإلكتروني ، ويكون أيون المعدن حمض لويس.

إن الاسم التقليدي المعطى للرابطة التي تسهم شكلياً فيها إحدى الذرات بالزوج الإلكتروني هو رابطة تكافؤ تساندية ، وقد اشتق هذا المصطلح منها.

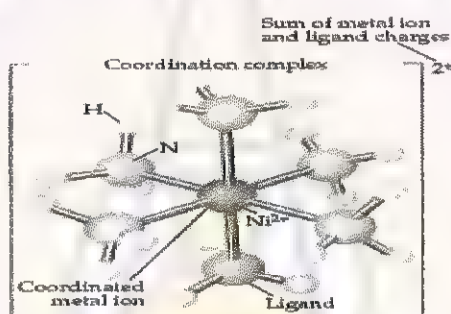
وتكوّن الرابطة بين المرتبط والمعدن تفاعلاً بينياً (حمض - أساس) لويس ،  
كما في الرابطة بين أيون النيكل الثنائي وجزيء النشادر :



ويدعى عدد المرتبطات الملحقة بالمعدن بعدد الترتيب.

تملك أيضاً المعقدات التساندية هندسة أو بنية محددة. ويملك أيون النيكل في المعقد  $[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6]^{2+}$  المرسومة هنا عدد الترتيب 6 ، وتكون المرتبطات الستة في هندسة ثمان وجوه منتظمة حول أيون المعدن المركزية ؛ انظر الشكل-9.

الشكل-9- عدد الترتيب في المعقدات التساندية



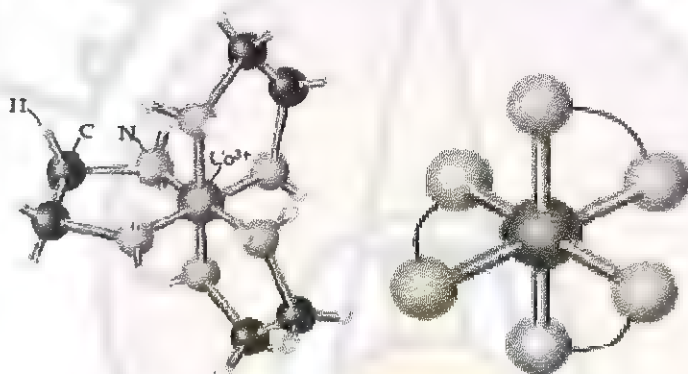
تدعى المرتبطات مثل  $\text{H}_2\text{O}$  و  $\text{NH}_3$  مع ذرة أساس لويس واحدة فقط أحادي التشعب (أو التسنن) Monodentate وتأتي كلمة dentate من الكلمة اللاتينية dentis وتعني السن. وهكذا فإن  $\text{NH}_3$  هو مرتبط أحادي التسنن (بسن واحد). ولكن المرتبطات الأخرى تملك أكثر من ذرة واحدة مانحة. وعندما تتفصل عدة ذرات لتقدم أساس لويس ويكون من الممكن من أجل ذرتين أو أكثر في ذات المرتبط أن إلى ذرة واحدة من المعدن.

وتدعى المرتبطات التي تحتوي على ذرتين أو أكثر مرتبطة إلى المعدن بالمرتبطات متعددة التسنن Polydentate ligand.

وكمثال لمرتبط ثنائي التسنن هو أيون إيثيلين ثنائي أمين رباعي الخلات (اختصاراً  $\text{EDTA}^{4-}$ ).

إن ثنائي أمين الاتيلين أو (1،2- ثنائي أمين الايتان :  $\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$  والذي غالباً ما يشار إليه بشكل مختصر بـ en) وأيون الأوكسالات (الحامضات)  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  هي أمثلة للمرتبطات ثنائية التسنن ؛ انظر الشكل-10.

الشكل-10- بنية المعقد  $[\text{Co}(\text{en})_3]^{3+}$  المتشكل من ثلاثة مرتبطات Bidentat Ethylenediamine وأيون  $\text{Co}^{3+}$



تُرسَم بنى المعقدات ذوات المرتبطات ثنائية التسنن ترميزياً كما موضح على يمين الشكل.

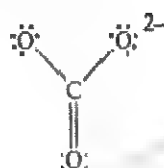
إن السمة البنوية المهمة للجزيء أو الأيون التي تسمح له بالعمل كمرتبط متعدد التشعب هي قدرته على تشكيل حلقات من خمس أو ست أعضاء. يرتبط ثنائي أمين الاتيلين بالمعدن ليشكل حلقة خماسية الأعضاء مع ذرتي كربون وذرتي أزوت وأيون معدن.

تسمح البنى الحاوية على حلقات خماسية وسداسية الأعضاء للذرات أن تحقق زوايا للروابط والمسافات المتعلقة. ويوضح الشكل-11 عدة مرتبطات أخرى متعددة التشعب.

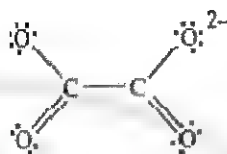


الشكل-11- بعض المرتبطات متعددة التشعب (التمسك) الشائعة.

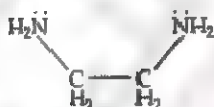
Bidentate ligands



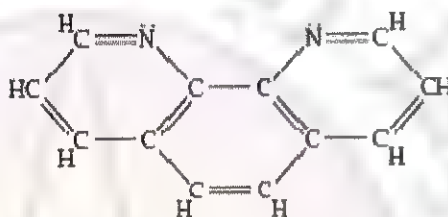
carbonate ion



oxalate ion ( $ox^{2-}$ )

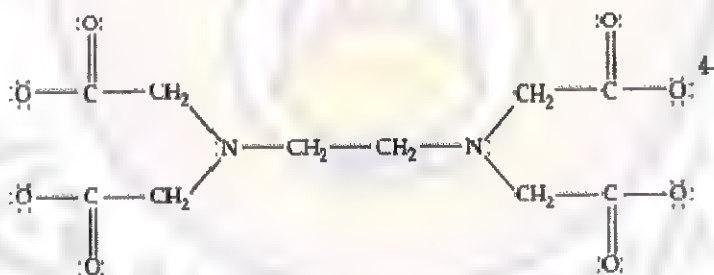


ethylenediamine (en)



ortho-phenanthroline (phen)

Hexadentate ligand

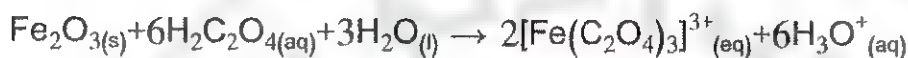


EDTA<sup>4-</sup>, ethylenediaminetetraacetate ion

تدعى أيضاً المرتبطات متعددة التشعب بالمرتبطات المخلبية أو الكلابية -  
Chelating ligands أو اختصاراً المتمخلبات Chelates. وبسبب أن رابطتين  
يجب أن تكسرا لتفصل مرتبطاً من المعدن ، فإن المعقدات التي تملك مرتبطات  
مخلبية تكون ثابتة أكثر من المعتاد.

وتكون المعقدات المتمخلبة مهمة في حياتنا اليومية. فإحدى الطرق لتنظيف الغبار خارج محركات السيارات المبركة بالماء وغلايات البخار على سبيل المثال ، تكون بإضافة محلول حمض الحماض.

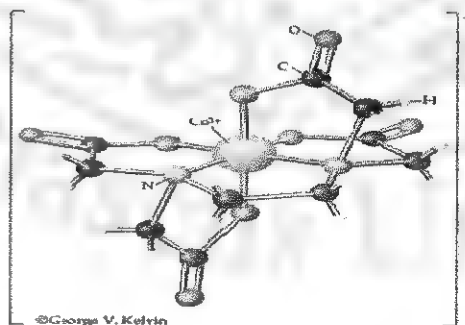
ينحل أكسيد الحديد بوجود هذا الحمض ليعطي أوكسالات (حماضات) الحديد المنحلة بالماء :



$\text{EDTA}^{4-}$  مرتبط مخلي ممتاز وهو يدمج ويربط الأيونات المعدنية بشدة وصلابة. وكثيراً ما يضاف على سبيل المثال إلى توابل صلصة السلطة التجارية ليزيل آثار أيونات المعادن من المحلول ، لأن أيونات هذه المعادن يمكن ، إن لم تزل ، أن تعمل كحفّازات من أجل أكسدة الزيوت في المنتج ؛ مما يؤدي إلى تشكل جذور حرّة تسبب السرطانات في الجسم البشري. ومن دون  $\text{EDTA}^{4-}$  فإن صلصة التوابل تصبح زنخة.

واستخدام آخر لـ  $\text{EDTA}^{4-}$  يكون في منظفات الحمامات حيث بإضافته إليها يتم إزالة ترسبات  $\text{CaCO}_3$  و  $\text{MgCO}_3$  المتبقية بسبب الماء القاسي. ينسق  $\text{EDTA}_4^-$  ما بين  $\text{Ca}^{2+}$  و  $\text{Mg}^{2+}$  التي تجعل الأيون المعدني منحلأ. ويوضح الشكل-12 بنية  $[\text{Co}(\text{EDTA})]^-$ .

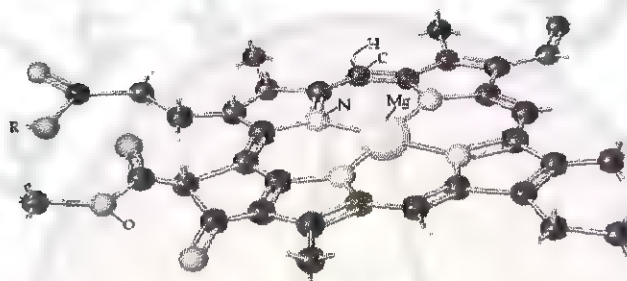
الشكل-12- بنية المعقد  $[\text{Co}(\text{EDTA})]^-$ .



لاحظ كيف يتوجه المرتبط ليسمح لذرات C و N و O و Co لتتحقق زوايا الارتباط المرغوبة.

تلعب المعقدات ذات المرتبطات متعددة التشعب دوراً هاماً خاصة في الكيمياء الحيوية. حيث يُسَوَّر المرتبط المخليبي أيون  $Mg^{2+}$  في كلوروفيل النبات (Chlorophyll).

الشكل-13- بنية الكلوروفيل -Chlorophyll.



مرتبطات مشابهة في الهيموغلوبين (Hemoglobin) والميوغلوبين (Myoglobin).

من المفيد أن المقدرة على التنبؤ بصيغة المعقد التساندي معطية أيون المعدن والمرتبطات ومن أجل التنبؤ عن عدد أكسدة أيون المعدن الترتيبي (التساندي).

## 5- بنى المركبات التساندية والتماكبات

### 5. Structures of Coordination Compounds and Isomers

#### 5.1- Common Geometries

#### 1-5 الهندسيات المألوفة

تعرف هندسة المعقد التساندي من خلال الذرات المانحة للمرتبطات حول أيون المعدن المركزية. ويمكن أن يملك أيون المعدن في المركب التساندي عدداً تساندياً ما بين 2 و 12. لكن يُعرف فقط المعقدات ذات الأعداد التساندية 2 و 4 و 6 معروفة جداً.

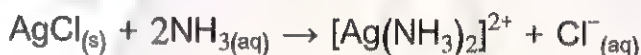
وهكذا فإننا نركز على أنواع ، مثل:  $[ML_2]^n$  و  $[ML_4]^n$  و  $[ML_6]^n$ .

حيث :  $M$  - هي أيون المعدن ، و  $L$  - هو رابط أحادي التشعب.

### 5-1-1- معقدات ذات الصيغة العامة $[ML_2]^{n\pm}$

#### 5.1.1- Complexes with the General Formula $[ML_2]^{n\pm}$

كثيراً ما تصادف الاستكيومترية مع أيونات المعادن ذات الشحنة +1. وأحد الأمثلة على ذلك معقد النحاس  $[CuCl_2]^-$  الذي أشير إليه سابقاً في هذا الفصل. ومثال آخر هو أيون المعقد الذي يتشكل عندما ينحل  $AgCl(s)$  في محلول النشادر المائي :



في جميع الحالات فإن معقدات هذه الاستكيومترية تملك هندسة خطية ، وهذا يعني أن مرتبطين يكونان على جانبيين متعاكسين من المعدن مع زاوية ارتباط  $L - M - L$  تساوي  $180^\circ$ .

### 5-1-2- معقدات ذات الصيغة العامة $[ML_4]^{n\pm}$

#### 5.1.2- Complexes with the General Formula $[ML_4]^{n\pm}$

إن الطريقة السهلة الموثوق بها للتنبؤ بأشكال الجزيئات المشتركة والأيونات متعددة الذرات هي نموذج تنافر-Repulsion الزوج الإلكتروني- Electron Pair لطبقة التكافؤ- Valence Shell المبتكرة من قبل العالمين: رونالد جيلسبي- R. Gillespie و رونالد نايهولم - R. Nyholm.

يقوم نموذج VSEPR على فكرة أن التنافرات بين أزواج الإلكترونات الرابطة والارابطة لذرة تضبط الزوايا بين الروابط من تلك الذرة إلى الذرات

الأخرى المحيطة بها. ويمثل الذرة المركزية ولَبَّها من الإلكترونات رمز الذرة. ويحاط اللبّ الذري بأزواج إلكترونات التكافؤ ، وعدد الأزواج المقابلة إلى عدد أزواج النقاط في بنية لويس. ويتم التنبؤ عن الترتيب الهندسي للأزواج الإلكترونية وفقاً لتنافراتها وهندسة الجزيء أو الأيون متعدد الذرات المعتمدة على أعداد الأزواج المنفردة والأزواج الرابطة. ومن المهم أن نشير أن نموذج VSEPR لا ينطبق على الجزيئات ذات المعدن الانتقالي في مركزها !

والسؤال الذي يطرح نفسه هو :

كيف تؤدي التجاذبات بين الأزواج الإلكترونية إلى أشكال مختلفة ؟  
للإجابة على هذا السؤال تصوّر بالوناً يمثل كلّ زوج إلكترون. فكل حجم بالون يمثل قوة دافعة تمنع البالونات الأخرى من شغل ذات الحيز (الفراغ).  
عندما يُربط بالونان أو ثلاثة أو أربعة أو خمسة أو ستة مع بعضها عند نقطة مركزية (تمثل النقطة المركزية النواة أو الإلكترونات اللبّية للذرة المركزية) فإن البالونات تأخذ أشكالاً موضّحة في الشكل-24.

الشكل-24- نماذج البالون لهندسة الزوج الإلكتروني من أجل (6 - 2) إلكترون.

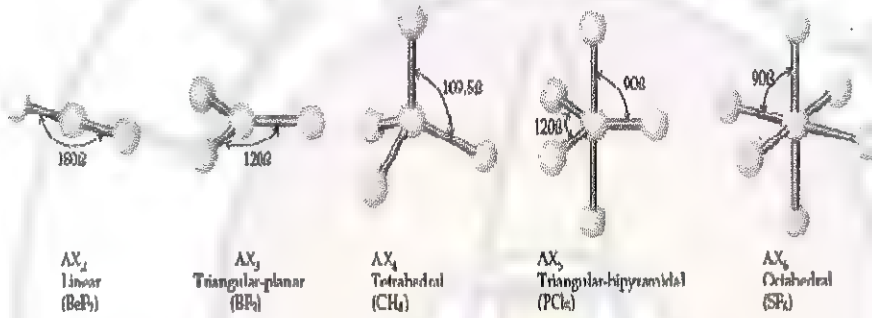


إذا ربطت البالونات (المتشابهة في الحجم والشكل) من اثنين حتى الستة مع بعضها بعضاً فسوف تأخذ بشكلٍ طبيعي الهندسات الممثلة بالرسم.

إن أبسط التطبيقات لنظرية VSEPR- هو على الجزيئات التي تحوي جميع الأزواج الإلكترونية حول الذرة المركزية في روابط مشتركة أحادية.

ويوضح الشكل-25 الهندسات المتوقعة من قبل نموذج VSEPR- لجزيئات من أنماط  $AX_2$  إلى  $AX_6$  ، والتي تحتوي فقط على روابط مشتركة أحادية ؛ - الذرة المركزية.

الشكل-25- الهندسات المتوقعة بنموذج - VSEPR لجزيئات من أنماط  $AX_2$  إلى  $AX_6$ .



إن الهندسات الممثلة في الشكل-25 هي الأكثر شيوعاً في الجزيئات والأيونات وعلى الدارس معرفتها والإلمام بها. ومن الجدير ذكره أن زوايا الارتباط المتوقعة تتوافق مع القيم التجريبية المستحصلة من الدراسات البنيوية.

تكون الهندسة خطية - **Linear Geometry** من أجل زوجي ارتباط ، وتكون مستوية ثلاثية وجوه متماثلة - **Trigonal Planar Geometry** من أجل ثلاثة أزواج ارتباط تشارك في ذرة مركية لا تملك مثنياً إلكترونياً. وتخضع الذرة المركزية في الجزيء رباعي الوجوه المثلثي إلى قاعدة المثلث الإلكتروني مع أربعة أزواج ارتباط. وتملك الذرات المركزية في جزيئات الهرم المثلثي وثمانية الوجوه خمسة وستة أزواج رابطة؛ وتتوقع فقط عندما تكون الذرة المركزية عنصراً في الدور الثالث أو الأعلى.



تقودنا نظرية - VSEPR (تنافر أزواج إلكترونات غلاف التكافؤ) إلى بني رباعية الوجوه للمعقدات  $[ML_4]^n$  ، وبالفعل يلاحظ هذا من أجل هكذا معقدات مثل:  $TiCl_4$  و  $[CoCl_4]^{2-}$  و  $[NiCl_4]^{2-}$  و  $[Zn(NH_3)_4]^{2+}$ . فمن أجل المعقد رباعي الوجوه تكون زوايا الرابطة :  $L-M-L$  :  $90^\circ$ . وخاصة ذوات الأيونات المعدنية التي تملك التوزيع الإلكتروني [غاز خامل]  $d^8(n-1)$ . وهذا يتضمن معقدات كثيرة لـ  $Pt^{+2}$  و  $Pd^{+2}$  وبعض معقدات  $Ni^{2+}$  مثل  $[Ni(CN)_4]^{2-}$ .

### 5-1-3- معقدات ذات الصيغة العامة $[ML_6]^{n\pm}$

#### 5.1.3- Complexes with the General-Formula $[ML_6]^{n\pm}$

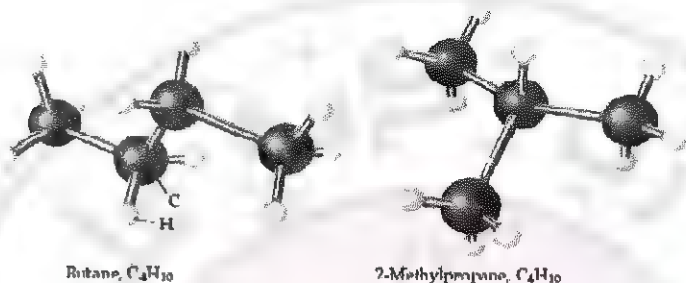
مع استثناءات كثيرة جداً تترتب المرتبطات الست في المعقد  $[ML_6]^n$  عند زوايا ثماني الوجوه حيث المعدن يكون في المركز ، كما في  $[Ni(NH_3)_6]^{+2}$ . تملك أيضاً معقدات الحديد الثنائي الآتية :  $[Fe(H_2O)_6]^{+2}$  و  $[Fe(CN)_6]^{-4}$  ، المشار إليها سابقاً في هذا الفصل ، هندسة ثماني وجوه منتظم. وضحت الأمثلة المعطاة أعلاه باستخدام معقدات مرتبطات أحادية التشعب. لكن تنطبق المبادئ البنوية جيداً على نحو متساوٍ على المعقدات ذات المرتبطات متعددة التشعب. تعرف الهندسة البينية بالمعدن والذرات المانحة المرتبطة به.

### 5-2- التماكب (التشابه بالتركيب)

تملك المتماكبات البنوية - Structural isomers ذات الصيغة ،

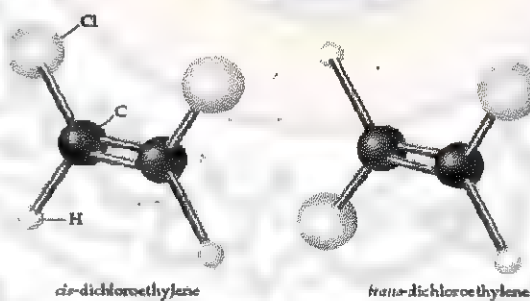
ولكن ذراتها ترتبط في ترتيب مختلف. وتملك المتشاكلات الفراغية - Stereoisomers نفس الصيغة ونفس ارتباطات ذرة - ذرة ، ولكن ذراتها تترتب في الفراغ بشكل مختلف. والتماكب (الإيزوميرية) هو أحد معظم المظاهر المهمة للبنية الجزيئية. وتدعى الجزيئات التي تملك ذات الصيغة الجزيئية ولكن ترتيبات مختلفة للذرات بالتماكب البنوي - Isomers.

كثيراً ما نصادف المتماكبات البنوية في الكيمياء العضوية ، فالمركبان :  
 البوتان وميثيل البروبان هما متماكبان في البنية ، انظر الشكل-26.  
 الشكل-26 تماكب البوتان  $\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_2-\text{CH}_3$  مع ميثيل البروبان  $\text{CH}_3-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}_3$ .



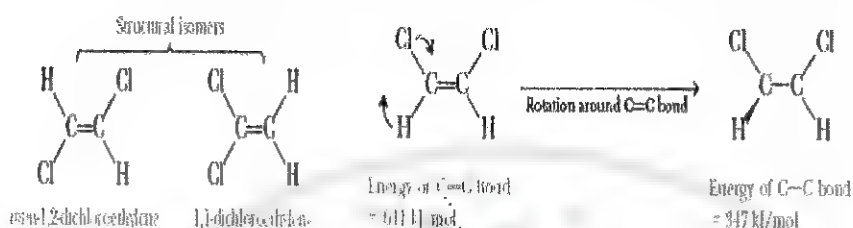
وفي النمط الثاني للتماكب ، مجسم التماكب- stereoisomerism (التشابه في الشكل الفراغي) ، يكون تسلسل الارتباط ذرة - ذرة هو ذاته ، ولكن تختلف الذرات في ترتيبها في الفراغ.

هناك نمطان من مجسم التماكب : أحدهما هو التماكب الهندسي ، وفيه تكون الذرات المؤلفة للجزيء مرتبة في علاقات هندسية مختلفة. يُعرف الشكلان المتماكبين : Cis - (سيز) و Trans - (ترانس)



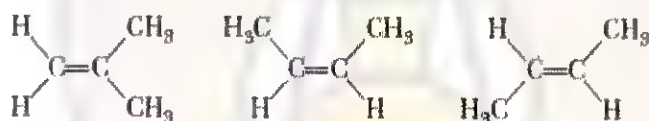
ومثال ذلك مركب ثنائي كلور الإيثيلين  $(\text{CHCl})_2$  الذي يشكل المتماكبين :  
 سيز- ثنائي كلور الإيثيلين و ترانس- ثنائي كلور الإيثيلين.

ويختلف هذان المتماكبان عن بعضهما كما يتضح من الصيغ التالية :



تملك المركبات الثلاثة جميعاً المبيّنة أدناه نفس الصيغة  $C_4H_8$ .

والمركبان المدعوان 2- بوتن : 2-Cis- البوتن (البوتن المقرون) و 2-Trans- البوتن (البوتن المفروق) هما متشاكلان ، أي متشابهان في الشكل ، فراغياً لبعضهما بعضاً (لكلٍ منهما) ، وهما على التوالي متماكبان بنويّاً لـ : 2- ميتيل البروبن.



ويوضّح الجدول 5- اختلاف بعض الخواص الفيزيائية لهذين المتماكبين.

الجدول 5- مقارنة بعض الخواص الفيزيائية للمتماكبات.

اسم المركب	2-Cis- البوتن البوتن المقرون	2-Trans- البوتن البوتن المفروق	2- ميتيل البروبن إيزو البوتن
درجة الغليان	3.71°C	0.88°C	-6.95°C
درجة الانصهار	-138.9°C	-105.5°C	-140.4°C
عزم ثنائي القطب	0.253 D	0 D	0.503 D
أنتالبية التشكل $\Delta H_f^\circ$	-7.1 kJ/mol	-11.4 kJ/mol	-16.9 kJ/mol

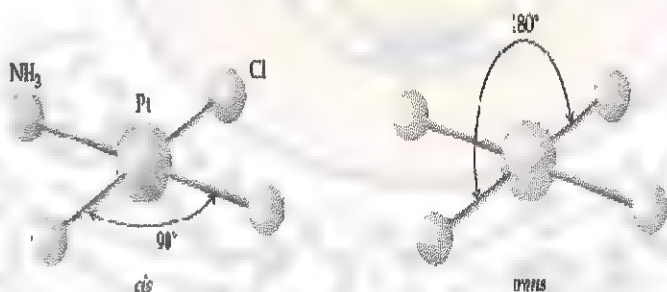
والنمط الثاني لمجسم التماكب هو التماكب البصري الذي ينشأ عندما لا ينطبق الجزيء وخياله في المرآة أحدهما على الآخر (فهما لا يتماكبان). ويصادف كلا التماكب الهندسي والبصري في الكيمياء التساندية.

### 5.2.1- Geometric Isomerism 1-2-5- التماكب الهندسي

تنتج المتماكبات الهندسية عندما تملك الذرات المرتبطة مباشرة مع المعدن ترتيباً مكانياً مختلفاً (زوايا ارتباط مختلفة).

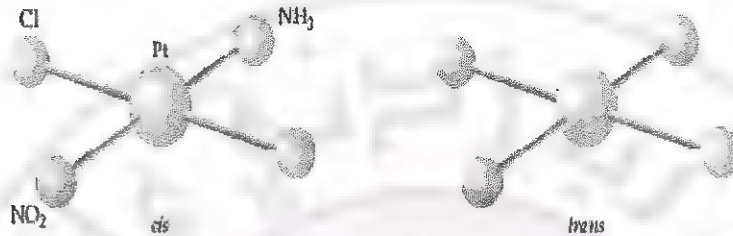
وأبسط مثال للتماكب الهندسي هو التماكب (سيز- ترانس : cis - trans) الموجود في كلا المستوي المربع والمعقدات ثمانية الوجوه.

ونستطيع أن نوضح بالأمثلة التماكب سيز- ترانس مع المعقد المستوي المربع:  $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$ . يتشكل هذا المعقد من  $Pt^{2+}$  وجزيئين من  $NH_3$  وأيونين من  $Cl^-$ . إن الأيونين  $2Cl^-$  ، على سبيل المثال ، يمكن إما أن يكونا متجاورين (كل واحدة منهما يجاور الآخر) ويمثل هذا cis أو على جانبيين مختلفين للمعقد، وهذا يمثل trans :



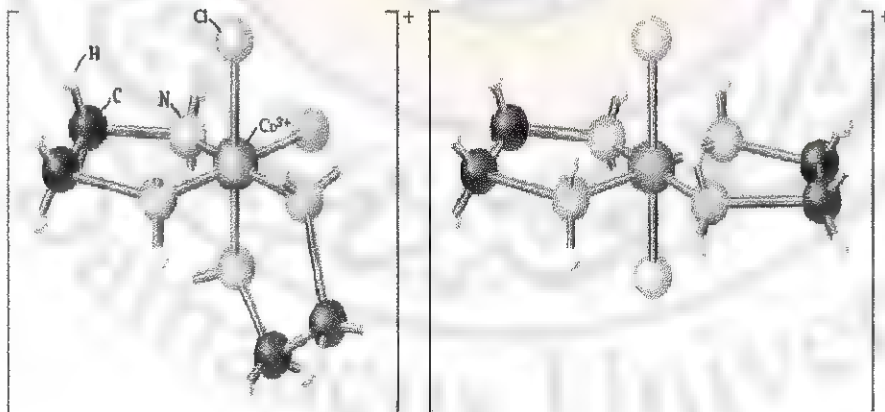
يكون التماكب سيز ذي تأثير فعال في معالجة السرطانات المتعلقة بكل من الخصى والمبيض والمثانة ونقي العظام ؛ ولكن مماكبات الترانس لا تملك تأثيراً على هذه الأمراض.

تتشأ مماكبات سيز وترانس أيضاً مع  $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2(\text{Cl})(\text{NO}_2)$  حيث يمكن لجزيئي النشار إما أن يكونا في موضعين متجاورين ( $90^\circ$ ) أو على موضعين متعاكسين ( $180^\circ$ ) :



ويبين التماكب سيز - ترانس في معقد ثنائي وجوه بالصيغة المرافقة التالية  $[\text{Co}(\text{NH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2)_2\text{Cl}_2]^+$  وهو معقد ثنائي وجوه ذو تفرعين من مرتبطات انيلين ثنائي الأمين ومرتبطين من الكلور. ويشغل أيونا الكلور في هذا المعقد موقعين ، إما أن يكونا فيه متجاورين (سيز) أو متقابلتين (ترانس) انظر الشكل-27.

الشكل-27- المتماكان سيز - ترانس للمعقد  $[\text{Co}(\text{en})_2\text{Cl}_2]^+$ .



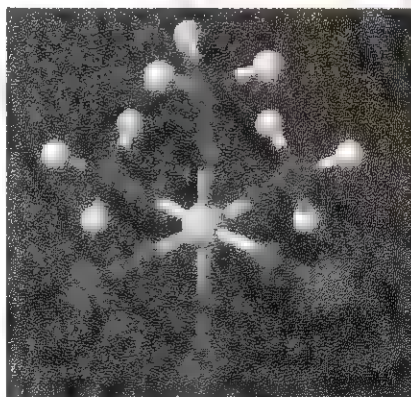
ومن المهم أن هذه المماكبات تملك ألواناً مختلفة. فالمماكب سيز ذو لون أخضر بينما يكون لون المماكب ترانس أرجوانياً. إن التماكب سيز- ترانس غير ممكن من أجل المعقدات رباعية الوجوه. فجميع الزوايا L-M-L في هندسة رباعي الوجوه تكون الزوايا  $109.5^\circ$  وتكون جميع المرتبطات متجاورة في بنية ثلاثية الأبعاد.

ثمة نمط آخر للتماكب الهندسي يدعى بالتماكب مير- فاك (mer-fac) من أجل المعقدات ثمانية الوجوه ذات الصيغة العامة  $MX_3Y_3$ .

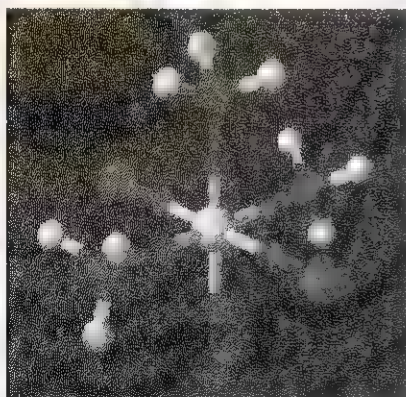
يتوضع ثلاث مرتبطات متشابهة في المماكب فاك -fac عند زوايا الوجه المثلثي (ثلاثي وجوه) للمثلث (fac=facial)، بينما في المماكب مير -mer فإن المماكبات تتبع خط الطول (mer=meridional).

يوضح الشكل- 28 الآتي مماكبات فاك ومير لـ :  $Cr(NH_3)_3$ .

الشكل-28- المماكبان فاك -Fac ومير -Mer للمعقد  $Cr(NH_3)_3Cl_3$ .



(a)



(b)

(a)- تترتب في المماكب فاك المرتبطات الثلاثة  $NH_3$  (أو المرتبطات الثلاثة  $Cl^-$ ) في ثماني وجوه.

(b)- تترتب في المماكب مير المرتبطات الثلاثة  $NH_3$  (أو المرتبطات الثلاثة  $Cl^-$ ) حول خط الطول.



### 5.2.2. Optical Isomerism

### 5-2-2- التماكب البصري

لابدّ لأي منا ، لمرة أو أكثر ، أن حاول لبس الحذاء اليسرى في القدم الأيمن أو لبس قفاز اليد اليسرى في اليد اليمنى ؛ إلا أن هذا لا يصلح أبداً بشكل جيد. ورغم أن يدينا الاثنتين أو قدمينا الاثنتين تبدوان متشابهتين عموماً، فإن هناك تمايز مهم بينهما. فالأيادي والأقدام اليسرى هي أخيلة مرآة لليمنى. وما هو أكثر أهمية ، أن أخيلة المرآة هذه لا يمكن أن تتراكب (تتطابق عند وضعها فوق النسخة الأصل) انظر الشكل-29.

الشكل-29- خيالا مرآة لمنحوتين خشبيين.

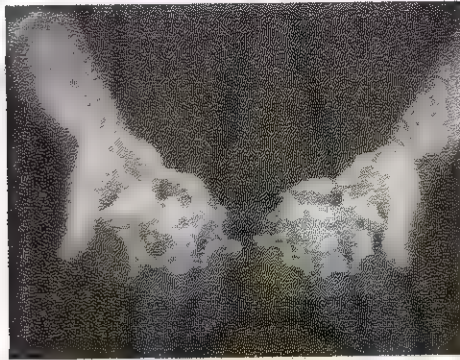


تأمل صورة المنحوت (على الأيمن) وخیاله في المرآة (على الأيسر). إذا كان خیال المرآة تمثالاً حقیقياً فلا يمكن أن يركّب على التمثال الفعلي. فالذراع اليمنى للرجل تستند على الكاميرا في خیال المرآة ، لكن في التمثال الفعلي تستند الذراع اليسرى على الكاميرا. تملك الجزئیات نفس السمات للقفازات واليدين ، فالبنية المعطاة وخیالها في المرآة لا يمكن أن يتراكبا.

تدعى الجزئیات (أو أي أجسام أخرى) التي لا تملك أخيلة مرآة قابلة للتراكب

فيما بينها بـ Chiral ، كما تدعى الأجسام ذات الأخيلة القابلة للتراكب بـ Achiral ؛ وتعرف الجزيئات غير القابلة للتراكب بالمتماكبات ثنائية (متماثلة) الصورة Enantiomers. وتكون المتماكبات متماثلة الصورة ممكنة عندما يكون الجزيء غير متناظر ، أي يميل للتناظر.

يملك العديد من الأجسام المعروفة خاصية التشابه ، على سبيل المثال تكون بعض صدفيات البحر شيرال كما أن براغي الخشب والأغوزات (صامولات تثبت الآلات) المتميزة بسن البزال اليميني أو اليساري تكون شيرال أيضاً.



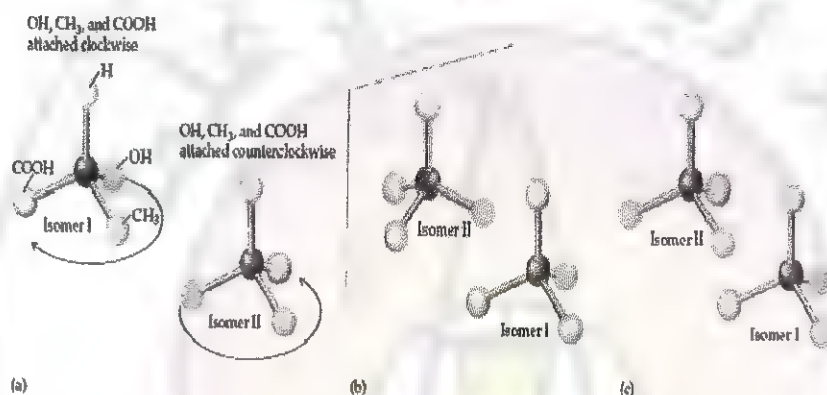
تملك المتماكبات ثنائية الصورة نفس الأمثال الاستكيومترية وكذلك ذات تسلسل الارتباط ذرة - ذرة ، لكنها تختلف في تفاصيل ترتيب الذرات في الفراغ.

إن نمط التشارك الأكثر شيوعاً الموجود في الكيمياء يدخل فيه ذرات كربون مرتبطة إلى أربع مجموعات مختلفة. وكمثال على ذلك حمض اللاكتيك Lactic Acid :  $C_3H_6O_3 = [(CH_3CH(OH)(COOH))]$ . ولمشاهدة أن المتماكبات ثنائية الصورة لحمض اللاكتيك تختلف ، تصور أنك تنظر من أعلى الجزيء إلى أسفل الرابطة H-C.

ففي أحد المتماكبات ثنائية الصورة نجد أن المجموعات الثلاثة الأخرى ( $\text{CH}_3$  و  $\text{OH}$  و  $\text{COOH}$ ) مرتبة في اتجاه عقارب الساعة. إنه من غير الممكن أن يتراكب الخيالان ، ولكن بتدويرنا الجزيء فإن مجموعتين من المجموعات الأربع لا تصطفان (لا تقعان في صف) أبداً.

المتماكبات ذات الصورة أو أخيلة المرآة لحمض اللاكتيك مبيّنة في الشكل-30

الشكل-30- الشكلان متماثلا الصورة لحمض اللاكتيك :  $[(\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})(\text{COOH}))]$

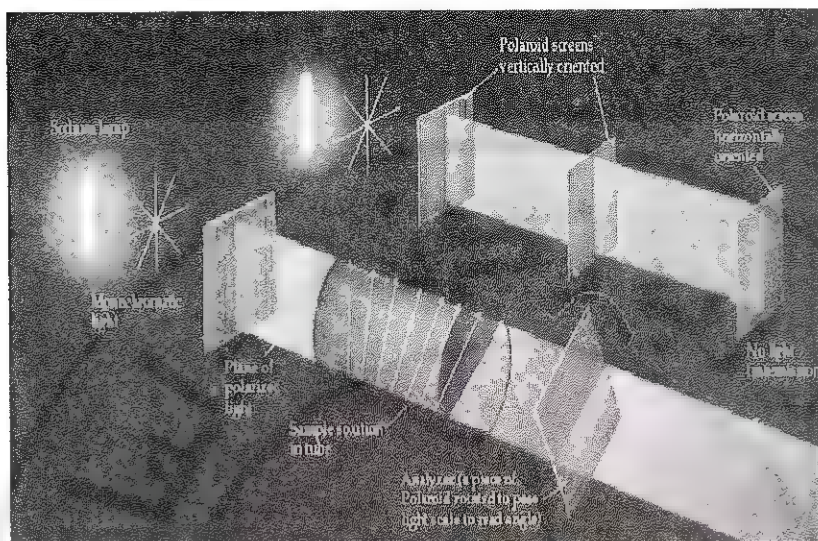


- (a)- في المتماكب I ترتبط المجموعات  $\text{OCOOH}$ ,  $\text{OCH}_3$ ,  $\text{OOH}$  باتجاه عقارب الساعة بينما في المتماكب II ترتبط المجموعات  $\text{OCOOH}$ ,  $\text{OCH}_3$ ,  $\text{OOH}$  باتجاه عكس العقارب.
- (b) - يتوضع المتماكب I أمام المرآة ويكون خياله في المرآة هو المتماكب II.
- (c)- المتماكبات غير قابلة للتراكب Nonsuperimposable.

يملك المتماكب ثنائي الصورة لمركب نفس الخواص الفيزيائية كدرجة الانصهار والغليان والكثافة والانحلالية في المحلات المعروفة ؛ ولكنها تختلف في خاصية هامة جداً !

فعندما يمرر شعاع الضوء المستقطب استوائياً عبر محلول نقي متماكب ثنائي الصورة فإن مستوى الاستقطاب يستدير في اتجاه واحد ، انظر الشكل-31.

الشكل-31- الرسم التخطيطي لدوران مستوي الضوء المستقطب بمتماكب (بصري).



(بالأعلى) ينتج ضوء بلون واحد (ضوء بطول موجي وحيد) من خلال مصباح الصوديوم. وبعد إمراره عبر مرشح مستقطب -Polaroid Filter- يهتز الضوء في اتجاه واحد فقط لأنه مستقطب. ويمرر الضوء المستقطب عبر مرشح مستقطب ثانٍ إذا كان المرشح موازٍ للمرشح الأول ، وليس متعامداً معه.

(بالأسفل) يتسبب محلول المماكب الضوئي الموضوع بين المرشحين المستقطبين الأول والثاني بدوران مستوي الضوء المستقطب. ويمكن أن تعين زاوية الدوران عبر تدوير المرشح الثاني حتى يحدث إنفاذ أعظمي للضوء. إن مقدار واتجاه الدوران خاصتان مميزتان للمماكب الضوئي المدروس.

يدير كلا المتماكبين ثنائياً الصورة الضوء المستقطب بقدر متساوٍ باتجاهين متعاكسين. ولذلك فإن مركبات شيرال تفضل على المتماكبات البصرية ، ويقال عن مركبات شيرال إنها فعالة ضوئياً.

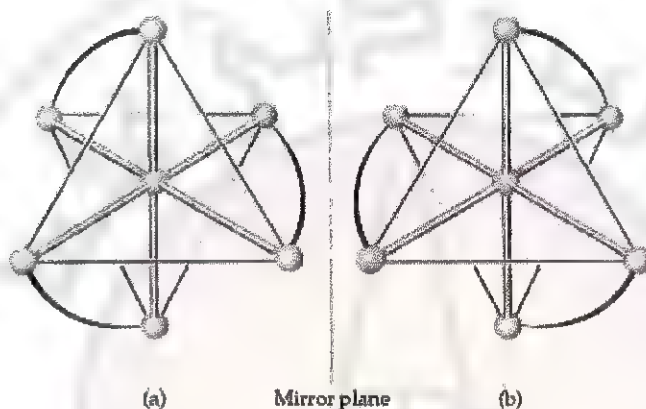
إن الإمكانية لنشوء اليدوية -chirality- من أجل عدد من المركبات التساندية القائمة على هندسة ثماني وجوه هي وحدها التي وصفت هنا.



وفي هذه الحال فإن ذرة المعدن تتنسق مع ثلاثة مرتبطات ثنائية التشعب ، كما على سبيل المثال في أيون المعقد  $[\text{Co(en)}_3]^{3+}$  التي تملك ثلاثة مرتبطات ثنائية التشعب متناسقة مع أيون الكوبالت الثلاثي.

إن بنية هذا المعقد موصوفة بالرسم التخطيطي الموضح في الشكل-32.

الشكل-32- التماكب الضوئي لمركبات من النمط  $M(\text{bidentate})_3$ .



تترتب الحلقات مخرية الثلاثة بحيث يشبه (بماثل) المعقد للمروحة ثلاثية الشفرات . يستدير أحد المعقدات باتجاه عقارب الساعة (a) ، ويستدير الآخر بعكس عقارب الساعة (b) . ولا يمكن لخيالي المرآة أن يتراكبان.

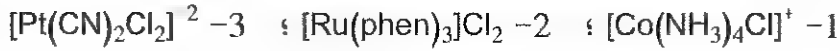
وبسبب الطريقة التي يترتب فيها الحلقات الخمس الأعضاء ، فإن الأخيلة المرآوية لهذا الجزيء لا تتراكب فوق بعضها. وتدور محاليل كل تماكب بصري الضوء المستقطب في اتجاهين متعاكسين.

تكون المعقدات المستوية المربعة غير قادرة على التماكب الضوئي الذي يقوم على المعدن فالأخيلة المرآوية تكون دوماً غير قادرة على التماكب.

ورغم أن المماكبات الضوئية للمعقدات رباعية الوجوه تكون ممكنة ، فلا يُعرف وجود أمثلة لمعقدات ثابتة ذات معدن مرتبط بشكل رباعي الوجوه مع أربع أنماط مختلفة من المرتبطات.

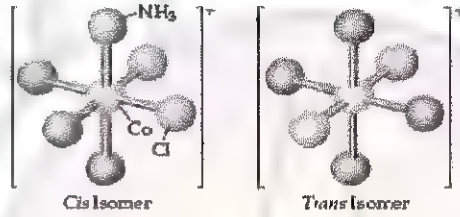
#### تطبيق -4- التماكب

أي من المعقدات التالية بيدي تماكباً هندسياً أو ضوئياً أو كلاهما ؟

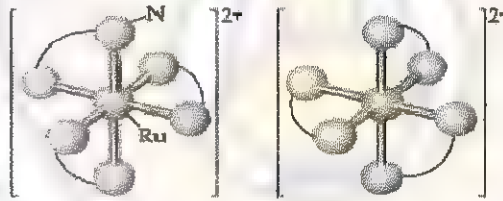


الحل :

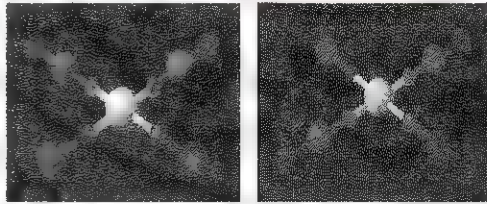
1- يملك هذا المعقد  $\text{Co}^{3+}$  بنية ثماني وجوه ، ويمكن وجود مماكبين هندسيين ، المماكب الأول يملك أيون  $\text{Cl}^-$  في موقع سيز (cis) ، وفي المماكب الآخر تكون المرتبطات  $\text{Cl}^-$  في موقع ترانس (trans) :



2- في  $[\text{Ru}(\text{phen})_3]^{2+}$  يكون الأيون  $\text{Ru}^{2+}$  محاطاً بثلاثة مرتبطات ثنائية التشعب. ويكون مماكبان ضوئيان ممكنين في هذا المعقد :



3- يملك معقد البلاتين الثنائي هندسة مستوية مربعة. ومن الممكن وجود مماكبي سيز وترانس :



تمرين -5- التعرف على هوية المماكبات

ما هي أنماط المماكبات الممكنة ؟ من أجل :  $[\text{Co}(\text{en})_2(\text{CN})_2]\text{Br}$ .



## 6- الارتباط في المركبات التساندية

### 6. Bonding in Coordination Compounds

وصفت الرابطة ذات المرتبطات المعدنية في المعقدات التساندية سابقاً لدى التفاعلات البينية بين حمض لويس (أيون معدن) وأساس لويس (المرتبط). تمثل صورة رابطة التكافؤ رابطة المعدن المرتبط كتكافؤ تساهمي لزوج إلكتروني مشترك بين المعدن وذرة المرتبط المانح.

ويستخدم هذا النموذج على نحو متكرر ، ولكنه غير كافٍ لشرح الكثير من صفات المعقدات كلونها (الشكلين-6 و-19) والمغناطيسية. وبالنتيجة تبطل نماذج الارتباط الأخرى لحد كبير نموذج رابطة التكافؤ. وحالياً يوصف الارتباط في المعقدات التساندية من قبل نظرية المدارات الجزيئية molecular orbital- وإما نظرية الحقل البلوري -crystal field theory.

لقد طوّرت نظرية الحقل البلوري لشرح سلوك الأيونات المعدنية في الأجسام الصلبة البلورية الأيونية. حيث تحتوي المركبات الأيونية الصلبة على أيونات معدنية محاطة بمجموعة من الأيونات سالبة راجع البنية البلورية لـ NaCl. لقد تسببت الأيونات السالبة في البلورة بحقل من الشحنات في ترتيب هندسي متميز حول المعدن.

تعالج نظريتنا المدارات الجزيئية والحقل البلوري الترابط في المرتبط باستخدام مدارات المعدن d ومدارات الزوج الإلكتروني الوحيد للمرتبط.

وعندما تقترب المرتبطات من المعدن لتشكل الروابط فإنه يحدث أثران :

أ - تشارك مدارات المعدن والمرتبط.

ب- تتافر إلكترونات المعدن من الإلكترونات المرتبط.

تأخذ نظرية المدارات الجزيئية كلا الأثرين بالحسبان ، إلا أن نموذج الحقل البلوري يركز على التدافع بين إلكترونات المعدن والمرتبطة.

يفترض نموذج المدارات الجزيئية أن المعدن والمرتبطة يرتبطان عبر المدارات الجزيئية المتشكلة بتشارك المدار الذري. وعلى نقيض ذلك ، فإن نموذج الحقل البلوري يفترض أن أيون المعدن الموجبة وزوج الإلكترونات (المرتبطة) السالبة تتجاذب على نحو كهربائي ساكن -Electrostatically ، وهذا يعني أن الرابطة تنشأ من قوة التجاذب بين أيون المعدن المشحون إيجاباً والأيون السالب أو النهاية السالبة للجزيء القطبي.

وأخيراً فإن كلا نموذجي المدارات الجزيئية والحقل البلوري يعطي ذات النتائج الكيفية بخصوص اللون والسلوك المغناطيسي. وسوف نركز على معالجة الحقل البلوري.

#### 6-1- طاقات المدارات d- في المركبات التساندية

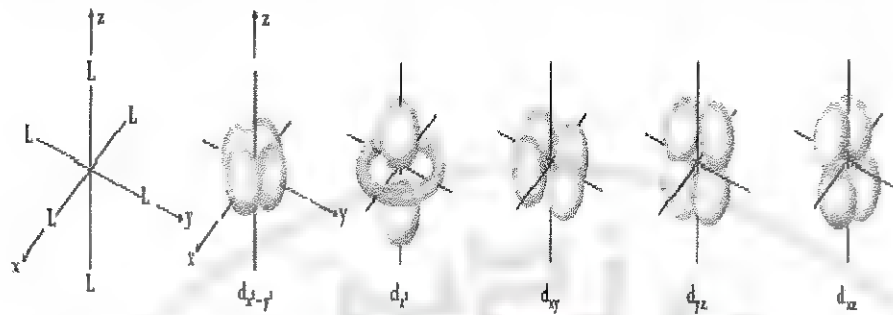
##### 6.1- d-Orbital Energies in Coordinate Compounds

لفهم نظرية الحقل البلوري ، دعنا ننظر إلى المدارات d- أكثر تفصيلاً. ويكون اهتمامنا الخاص في توجه المدارات d- بالنسبة إلى مواقع المرتبطات في المعقد المعدني.

تتجمع المدارات الخمس-d في زمريتين : المدارات  $d_{x^2-y^2}$  و  $d_{z^2}$  في زمرة واحدة والمدارات  $d_{xy}$  و  $d_{x^2}$  في مجموعة أخرى. تملك المدارات  $d_{x^2-y^2}$  و  $d_{z^2}$  احتمالياتها الأكبر على طول المحاور : x,y,z ، في حين أن مدارات الزمرة الثانية ( $d_{x^2}$ ,  $d_{xy}$ ) تملك احتمالياتها الأكبر بين هذه المحاور ، انظر

الشكل-33.

الشكل-33- المدارات d- الخمسة وعلاقتها الموضعية بالمرتبطات على المحاور x-, y-, z-.

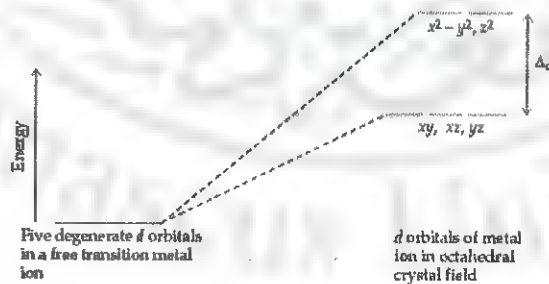


تقسم المدارات d- إلى هاتين الزمرتين لأننا اخترنا أن نخص المرتبطات في مستوي مربع والمعدّات الثمانية لتمتد على طول المحاور x, y, z. وفي الذرة المعزولة أو الأيون تنحط المدارات d- ، وهذا يعني أنها تملك ذات الطاقة. ولكن من أجل ذرة معدن أو أيون في معدن تساندي ، فإن المدارات d- تملك طاقات مختلفة.

ووفقاً لنموذج الحقل البلوري فإن التنافر بين الإلكترونات d- والزوج الإلكتروني للمرتبطات يقوّض المدارات d- مسببة ارتفاع طاقتها. لكن لا تكون الإلكترونات في مختلف المدارات d- ذات تأثير متساوٍ وذلك بسبب موضعها في الفضاء النسبي إلى موقع الزوج الإلكتروني الوحيد للمرتبط.

ففي المعدن ثماني الوجوه تملك المدارات d- طاقات مختلفة ، انظر الشكل-34.

الشكل-34- معدن ثماني وجوه.



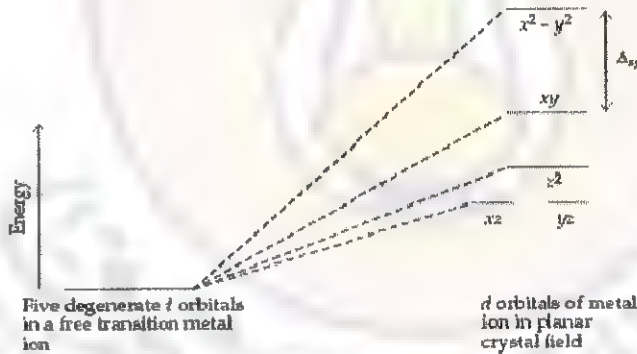
تتغير طاقة المدار-d عندما تقترب المرتبطات الستة من الأيون المعدنية على طول المحاور  $x, y, z$ . وقد أشير لانقسام المدارات-d بـ  $\Delta_o$ .

تعاين الإلكترونات في المدارات  $d_{x^2-y^2}$  و  $d_{yz}$  تنافراً أقوى لأن هذه المدارات تشير مباشرة إلى أزواج إلكترونات المرتبط الواردة.

يصادف تأثير منفر أصغر من قبل إلكترونات المدارات  $d_{xy}$  و  $d_{xz}$  و  $d_{yz}$ . ويشير الاختلاف في درجة التنافر إلى فرق الطاقة الكائن بين مجموعتي المدارات. ويشار لهذا الاختلاف ، الذي يدعى بانقسام الحقل البلوري Crystal field splitting ، بـ  $\Delta_o$  ؛ الذي هو تابع للمعدن والمرتبطات ويختلف كما هو متوقع من معقد إلى آخر. وتصادف نماذج انقسام مختلفة مع المعقدات

المستوية المربعة ، انظر الشكل-35.

الشكل-35- انقسام المدارات-d في المعقد المستوي المربع.



إذا كانت المرتبطات الأربع في المستوي- $xy$  ، فيكون المدار- $d_{x^2-y^2}$  في الطاقة الأعلى. ويغير موقعها طاقة المدار  $d_{z^2}$  نحو الأعلى إلى مستوى أخفض ولكن المدار  $-d_{xy}$  (الذي يمتد في المستوي- $xy$ ) يتواجد عند طاقة أعلى من المدار  $d_{xz}$  و المدار  $d_{yz}$  ، وكلاهما يكون متوجهاً جزيئاً باتجاهه المحدد  $z$ .

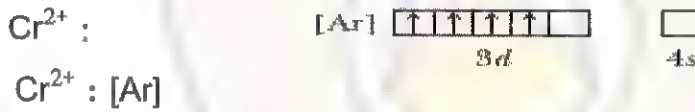
## 6-2- الخواص المغناطيسية للمركبات التساندية

### 6.2- Magnetic Properties of Coordination Compounds

يكون الانقسام في المدارات d- للمعقدات التساندية هو السبب لكلا السلوك المغناطيسي واللون في هذه الأنواع من المركبات. ولفهم هذه الخواص يجب علينا أولاً فهم تخصص هذه الإلكترونات إلى المدارات المختلفة في المستوي المربع والمعقدات ثمانية الوجوه.

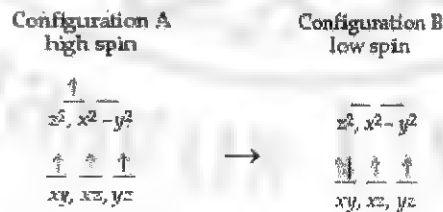
يملك أيون  $Cr^{2+}$  التوزيع الإلكتروني الغازي :  $[Ar]3d^4$  ؛ (يستخدم مفهوم غازي في هذا السياق من قبل العلماء للإشارة إلى أن الذرة أو الأيون تكون معزولة وأن جميع الجسيمات الأخرى تكون على مسافة لامتناهية في البعد).

وفي هكذا أيون ، تملك المدارات-3d الخمسة ذات الطاقة. وتقيم الإلكترونات الأربعة منفردة مدارات d- المختلفة ، ووفقاً إلى قاعدة هوند Hund فإن الأيون  $Cr^{2+}$  تملك أربع إلكترونات غير متزاوجة :



ولكن عندما تكون الأيون  $Cr^{2+}$  جزءاً من المعقد ثماني الوجوه ، فإن المدارات d- الخمسة لا تتحط بشكل أطول . وتنقسم هذه المدارات إلى زميرتين ذواتي المدارات  $d_{xy}$  و  $d_{xz}$  و  $d_{yz}$  التي تكون في طاقة أخفض من المدارات  $d_{x^2-y^2}$  و  $d_{z^2}$ . ويعني امتلاك مجموعتين من المدار أن توزيعين مختلفين للإلكترونات

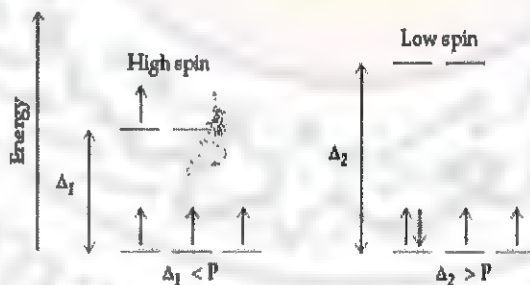
يكونان ممكنين :



خصص ثلاثة من الإلكترونات d الأربعة في أيون  $Cr^{2+}$  إلى المدارات  $d_{xy}$  و  $d_{xz}$  و  $d_{yz}$  ذات الطاقة الأخفض. ولكن الإلكترون الرابع يمكن أن يُخصَّص إما إلى مدار في المجموعة  $d_{x^2-y^2}$  و  $d_{z^2}$  الأعلى طاقة (التوزيع الإلكتروني -A)، أو يتزوج بإلكترون جاهز من المجموعة ذات الطاقة الأخفض (التوزيع الإلكتروني -B).

يدعى الترتيب الأول بالسبين العالي لأنه يملك العدد الأعظمي من الإلكترونات يظهر التوزيع الإلكتروني مرتفع السبين ، للوهلة الأولى ، مخالفاً للتفكير التقليدي المتعارف عليه. فيبدو منطقياً أن معظم الوضع المستقر قد يحدث عندما تشغل الإلكترونات المدارات الأخفض طاقة. ولكن العامل الثاني يتدخل. فعندما يتزوج اثنان من الإلكترونات في مدار مفرد فهما يقيدان إلى ذات المنطقة من الفضاء. ولأن جميع الإلكترونات تكون مشحونة سلباً فيزداد التنافر عندما تكون في نفس المدار ؛ ويكون لهذا تأثير هدام ، ويحمل اسم طاقة التزاوج (P). إن تفضيل الإلكترون ليكون في المدار الأخفض طاقة وطاقة التزاوج يملكان تأثيرات إيجابية ، انظر الشكل-36.

الشكل-36- حالتا السبين المرتفع والمنخفض للمعقد  $[CrL_6]^{2+}$ .



عندما يكون انشطار الحقل البلوري أصغر من طاقة التزاوج (P) ، تفضل

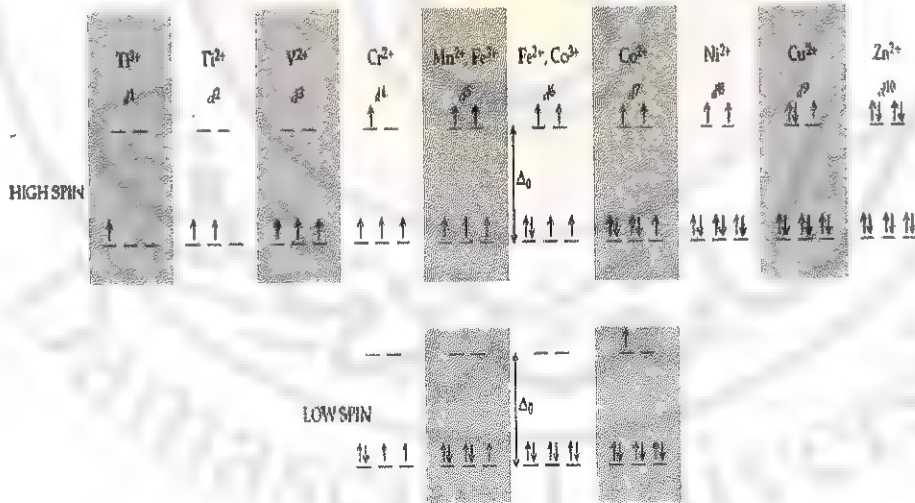


الإلكترونات أن تبقى غير متزاوجة ، وعندئذ يملك المعقد أربعة إلكترونات غير متزاوجة. وعندما يكون انشطار الحقل البلوري أكبر من طاقة التزاوج (P) ، فإن الإلكترونات الأربعة تكون في المدارات الأخفض طاقة ؛ ويملك المعقد إلكترونين غير متزاوجين.

تنشأ المعقدات ذات السبين المنخفض عندما يكون انقسام المدارات d- عبر الحقل البلوري كبيراً ، ويوجد عندئذ قيمة كبيرة لـ  $\Delta_0$ . وفي هذه الحال تكون الطاقة المكتسبة لوضع جميع الإلكترونات في مستوي الطاقة الأخفض هو التأثير المسيطر. وبالعكس ، توجد المعقدات ذات السبين المرتفع مع قيم صغيرة لـ  $\Delta_0$  كما هو يوضح الشكل-36.

وبالفعل فإنه من أجل المعقدات ثمانية الوجوه ثمة خيار بين السبين المرتفع والسبين المنخفض فقط من أجل التوزيع الإلكتروني للمدارات  $d^4$  وحتى  $d^7$  ، انظر الشكل-37.

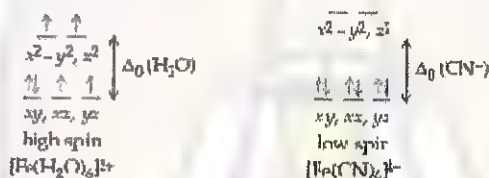
الشكل-37- التوزيع الإلكتروني لمعقدات ثمانية الوجوه تملك أيونات معدنية ذات التوزيع



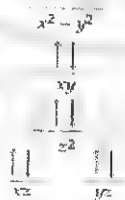
$d^1 \rightarrow d^{10}$ . تملك حالات التوزيع من  $d^4$  إلى  $d^7$  فقط كلا توزيعي السبين العالي والمنخفض.

ويمكن لمعقدات أيون المعدن ذات  $d^6$  ، على سبيل المثال  $Fe^{2+}$  ، أن تأخذ إما السبين المرتفع أو المنخفض. فالمعقد المتشكل عندما توضع الأيون في الماء ،  $[Fe(H_2O)_6]^{2+}$  يكون ذا سبين مرتفع ؛ في حين أن المعقد  $[Fe(CN)_6]^{4-}$  يكون ذا سبين منخفض.

من الممكن الإفصاح عن الفرق بين المعقدات منخفضة ومرتفعة السبين لدى تحديد السلوك المغناطيسي للمادة. يملك المعقد مرتفع السبين  $[Fe(H_2O)_6]^{2+}$  أربع إلكترونات غير متزاوجة بارامغناطيسية (تتجذب إلى المغناطيس). في حين أن المعقد منخفض السبين  $[Fe(CN)_6]^{4-}$  لا يملك إلكترونات غير متزاوجة وتكون ديامغناطيسية (تنفر من المغناطيس).  
التوزيع الإلكتروني من أجل  $Fe^{2+}$  في معقد ثنائي وجوه :



تملك أيونات :  $Ni^{2+}$  و  $Pd^{2+}$  و  $Pt^{2+}$  التوزيع الالكتروني :  $(n-1)d^8$  [غاز خامل] وتكون بشكل خاص مائلة لتشكيل معقدات مستوية مربعة.  
وفي المعقد المستوي المربع يوجد أربع مجموعات (أطقم) للمدارات (انظر الشكل-35). ورغم أن التوزيع الالكتروني مرتفع أو منخفض السبين قد يبدو ممكناً ، فإن المعقدات ذات السبين المنخفض تكون فقط معروفة.  
التوزيع الالكتروني في المعقدات ذات المستوي المربع  $d^8$  :



تطبيق-5- المعقدات ذات السبين المرتفع والمنخفض ، والمغناطيسية.

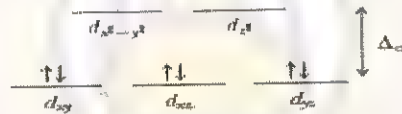
صف بالرسم التوزيع الإلكتروني لكل من المعقدات التالية ، واذكر كم إلكترونات أعزباً يوجد في كل منها ؛ ثم صف كل معقد كبارامغناطيسية أو ديامغناطيسية :

1- منخفض السبين  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  ، 2- مرتفع السبين  $[\text{CoF}_6]^{3-}$

الحل :

1- نفترض أن هذا يكون معقد ثماني وجوه لأنه يوجد ست مرتبطات محيطة بالكوبالت. علاوة على ذلك ، وبسبب مرتبطات  $\text{NH}_3$  تكون الجزيئات معتدلة ولأن الشحنة الإجمالية فوق المعقد تكون +3 فإن هذا المعقد يقوم على الأيون  $\text{Co}^{3+}$ . تملك أيون الكوبالت الثلاثي التوزيع الإلكتروني :  $[\text{Ar}]3d^6$ . تبين التجربة أن أيون المعقد  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  تكون منخفضة السبين.

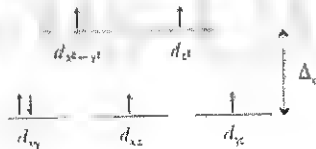
وللحصول على توزيع إلكتروني منخفض السبين لأيون المعقد تملأ المجموعة الطاقة الأخفض للمدارات كلياً قبل إضافة الإلكترونات للمدارات الأعلى طاقة. لا يملك أيون المعقد  $d^6$  إلكترونات عزباء وهكذا يكون ديامغناطيسية. التوزيع الإلكتروني للسبين المنخفض لثماني الوجوه  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  :



2- مرة ثانية ، هذا معقد الكوبالت الثلاثي ذو ست الكترولونات d.

تبين التجربة أن هذا المعقد يكون مرتفع السبين الأمر الذي يعني أن انقسام الحقل البلوري  $\Delta_o$  يكون أصغر في  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ .

للحصول على التوزيع الإلكتروني لأيون المعدن  $d^6(\text{Co}^{3+})$  في  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  نضع إلكترونات واحداً في كل من مدارات d الخمسة وبعدها نضع الإلكترون السادس في أحد المدارات الأخفض طاقة يملك المعقد أربعة إلكترونات غير متزاوجة ويكون بارا التوزيع الإلكتروني للسبين المرتفع لثماني الوجوه  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  :



تمرين -4- التوزيعات الإلكترونية للسبين المرتفع والمنخفض - المغناطيسية  
أعط ، من أجل كل من أيونات المعقدات التالية ، عدد الأكسدة لأيون المعدن وصف  
بالشرح والرسم التوزيعات الإلكترونية للسبين المرتفع والمنخفض ؛ ثم أعط عدد  
الالكترونات غير المتزاوجة في كل حالة واذكر فيما إذا كان كل منهما باراً  
مغناطيسية أو دياً مغناطيسية :

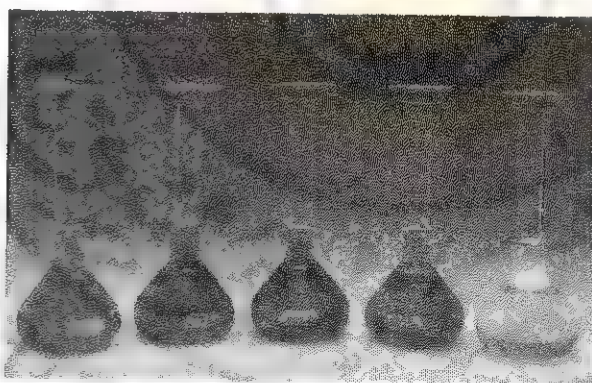


## 7- ألوان المركبات التناسقية

### 7. Colors of Coordination Compounds

إحدى أهم خواص العناصر الانتقالية أن مركباتها تكون على الأغلب  
ملونة، في حين أن مركبات معادن المجموعات الرئيسية تكون عادة غير ملونة  
انظر الأشكال-6 و -19 و -38.

ومع تفهم انقسام المدار d- ، نستطيع الآن أن نشرح منشأ الألوان للمعقدات.  
الشكل-38- تكون مركبات العناصر الانتقالية على الأغلب ملونة.



من اليسار إلى اليمين محاليل مائية لأملح نترات  $Fe^{3+}$  و  $Co^{2+}$  و  $Ni^{2+}$  و  $Cu^{2+}$  و  $Zn^{2+}$ .

ولكن أولاً دعنا ننظر عن كثب أكثر إلى ماذا نعني باللون ؟

## 7.1- Color

## 1-7- اللون

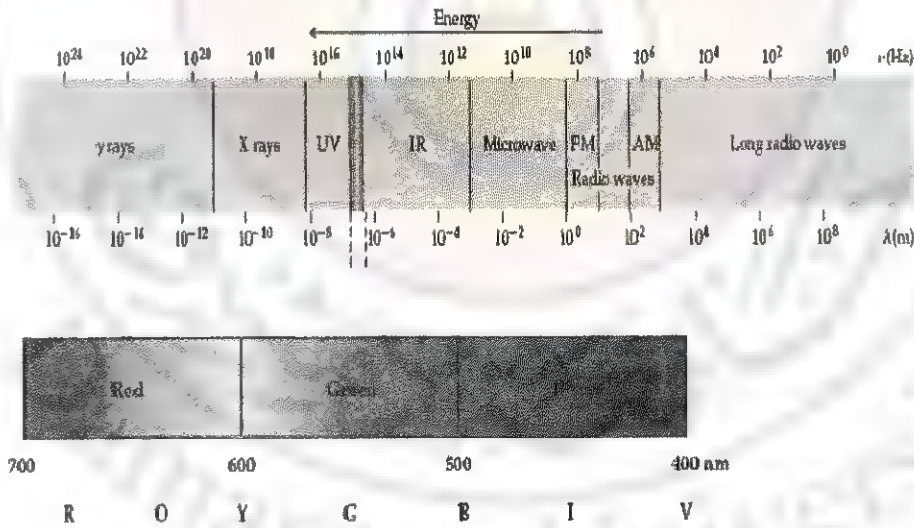
يمثل إشعاع الضوء المرئي -Visible light radiation- ذي الطول الموجي (400 - 700) nm جزءاً صغيراً جداً من الطيف الكهرومغناطيسي -Electromagnetic Spectrum-.

وضمن هذا المجال للطيف تكون جميع الألوان التي نراها عندما يمرر الضوء الأبيض عبر الموشور وهي :

الأحمر والبرتقالي والأصفر والأخضر والأزرق والنيلي (أزرق غامق) والبنفسجي واختصاراً ROYGBIV ، الشكل-39.

تترايد طاقة الإشعاع من نهاية الأمواج الراديوية -Radiowave- للطيف (حيث تواتر الإشعاع  $\nu$  منخفض وطول موجي  $\lambda$  مرتفع) إلى نهاية إشعاعات غاما  $\gamma$  (حيث تواتر مرتفع وطول موجي منخفض).

الشكل-39- الطيف الكهرومغناطيسي (الأعلى) وضمنه إشعاع الضوء المرئي (الأسفل).

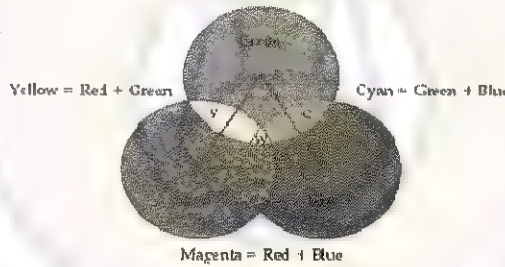


يؤلف الضوء المرئي جزءاً صغيراً جداً من كامل الطيف.

قام اسحق نيوتن -I. Newton بتجارب على الضوء ، وتوصل من خلالها أن إدراك العقل للضوء يتطلب فقط ثلاثة ألوان! فعندما نرى الضوء الأبيض فإننا نرى مزيجاً من الألوان كترائب لألوان : الأحمر والأزرق والأخضر. وإذا تم امتصاص لون أو أكثر من هذه الألوان فعندئذ يمكن أن يمر ضوء الألوان الأخرى عبر عينينا ؛ ومن ثم ندرك عقولنا اللون وتفسره.

ولفهم الألوان الملاحظة للمركبات ، فإننا نقسم مجال الطيف الضوئي إلى ثلاث مناطق عريضة هي الأحمر والأخضر والأزرق ، انظر الشكل-40. الألوان الأولية (الأساسية) هي الأحمر والأخضر والأزرق. يمكن بإضافة لونين أوليين إلى بعضهما أن ينتج لون ثالث ، فعلى سبيل المثال ينشأ السماوي -Syan (الأزرق الفاتح) من إضافة الأخضر والأزرق ؛ وينشأ الأصفر من إضافة الأخضر إلى الأحمر.

الشكل-40- يمكن أن تستخدم أقراص نيوتن لشرح إدراك ألوان الضوء.

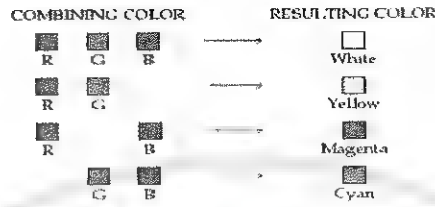


وبدلاً من ذلك ، يمكن أن نفكر باللون عندما ينشأ من طرح اللون من الضوء الأبيض ، فإزالة اللون الأحمر من الضوء الأبيض ينتج اللون السماوي.

تظهر الألوان الرئيسية : الأحمر والأخضر والأزرق - عند زوايا المثلث المتراكب من أقراص الألوان ؛ وتظهر الألوان الثانوية : الأصفر (الأخضر + الأحمر) والسيان -cyan (أخضر + أزرق) والأرجواني -magenta (أحمر + أزرق) عند أضراف (حروف) المثلث. يمثل الشكل-41 بطريقة أخرى.



الشكل-41- طريقة أخرى لعرض الألوان.



تشتق الألوان الثانوية الثلاثة المبينة على اليمين : السماوي والأصفر والأرجواني من إضافة الألوان الأولية المشار إليها ؛ وبدلاً من ذلك ، ينتج اللون الثانوي إذا طرح أحد الألوان الأولية الثلاثة. فعلى سبيل المثال ، يشاهد الأصفر إما من إضافة الأحمر والأخضر ؛ أو بطرح (أو بغياب) اللون الأزرق من الضوء الأبيض.

#### ينشأ اللون بطريقتين :

أ - بإضافة لونين آخرين ، أو

ب- بطرح الضوء للون معين من الضوء الأبيض.

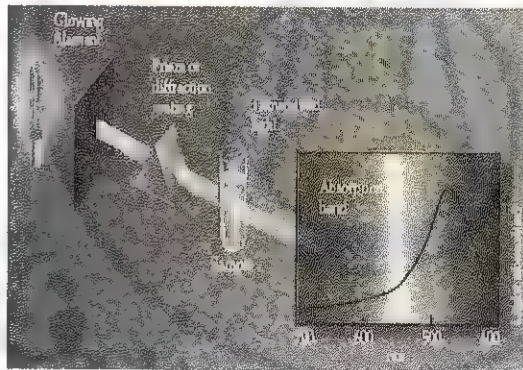
على سبيل المثال ، إن إضافة الضوء الأزرق إلى اللون الأخضر تقود إلى لون يدعى cyan- ، وبدلاً من ذلك ، إذا طرح اللون الأحمر من اللون الأبيض يبقى لون cyan. لنطبق الآن هذه الأفكار على معقدات المعادن الانتقالية. فمحلول أيون  $[\text{Ni}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  يكون أخضراً. ونحن نعلم أن هذا الضوء هو نتيجة إزالة الضوئين الأحمر (R) والأزرق (B) من الضوء الأبيض.

فعندما يمر الضوء الأبيض عبر المحلول المائي لأيون  $\text{Ni}^{2+}$  ، انظر الشكل-38 ، فإن الضوئين الأزرق والأحمر يمتصان ، ولكن يُسمح للضوء الأخضر أن يمرّ ومن ثمّ يكون هذا هو الضوء الذي ندركه. وبشكل مشابه ، فإن أيون :  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  ، انظر الشكل-38 ، يكون ذا لون أصفر- برتقالي لأن الضوء الأزرق (B) يمتص على نحو انتقائي ، وهذا يعني أن المحلول يسمح

بمرور الضوئين الأحمر (R) والأخضر (G).

إن الاستنتاجات الكيفية التي خرجنا بها بخصوص الألوان وامتصاص الضوء يتمّ التثبت منها في المختبر باستخدام وسيلة علمية تدعى مقياس الطيف -spectrophotometer. ويوضح الشكل-42 رسماً تخطيطياً لهذا المقياس. الشكل-42- مقياس الطيف الضوئي وطيف امتصاص  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$ .

يمرر أولاً الضوء الأبيض الصادر عن سلك متوهّج عبر موشر أو شبكة انعراج تقسم الضوء وفقاً لتواتراتها الخاصة بكل لون منه. ويُختار لهذا الجهاز تواترٌ محدد ليمرّ عبره محلول المركب المعدّ للدراسة. وإذا لم يُمتصّ الضوء بالتواتر المعطى ، فإن كثافته الضوئية -intensity لا تتغير ، عندما يبرز فجأة من العينة. ومن ناحية أخرى ، إذا ما تمّ امتصاص ضوء هذا التواتر فإن الضوء الظاهر من العينة يملك كثافة ضوئية أخفض.



صُممت معايير طيفية حديثة لعمل قياسات امتصاص على سائر مجال التواترات. ويعبّر عن طيف الامتصاص: Absorption Spectrum من خلال مخطط أو رسم بياني للتواتر أو الطول الموجي للضوء مقابل كثافة الضوء الممتص عند التواتر أو الطول الموجي. فعندما يُمتصّ الضوء في مجال محدد من التواتر فإن البياني يبيّن عصابة امتصاص -Absorption band. على

سبيل المثال ، يُمتص أيون المعقد :  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  في مجال الأزرق تاركاً لونه الأصفر المكمل ( $Y=R+G$ ) لتمرّ إلى العين.

لم يقتصر العلماء في دراستهم على المجال المرئي للطيف لدى عمل قياسات على امتصاص الإشعاع الكهرو- مغناطيسي. فأجهزة طيف فوق البنفسجي وطيف تحت الأحمر أنواع معروفة في الأجهزة العلمية في مخابر الكيمياء. وهي تختلف عن مقياس الطيف المرئي الموضح في الشكل-42 ، ويمكن الاختلاف فقط في أن منبع الضوء يجب أن يولّد إشعاعاً في المنطقة الصحيحة للطيف الكهرومغناطيسي ويجب أن يكون الكاشف قادراً على كشف الإشعاع.

## 7-2- امتصاص الضوء في المعقدات التناسدية

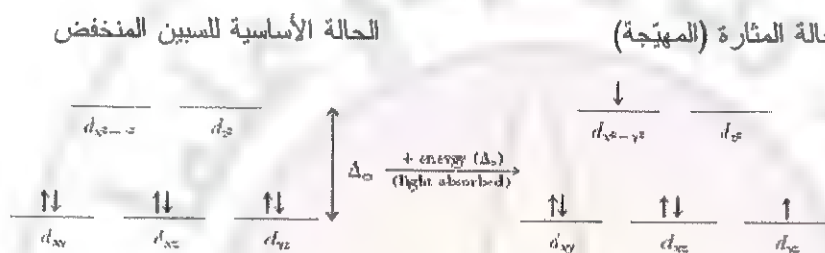
### 7.2. Absorption of Light by Coordination Complexes

ينتج لون المعقد لمعدن انتقالي من امتصاص الضوء في المجال المرئي للطيف. ورغم أن تفاصيل هذه الحادثة ، بسبب الضوء الذي تمّ امتصاصه ، تكون خارج نطاق الرؤية ؛ فإننا نستطيع وصف هذه الحادثة بمصطلحات كيفية.

تنتج الطيوف الذرية التي استحصلت عندما يُثار إلكترون من سوية طاقة محددة إلى سوية طاقة أخرى. تتوافق الامتصاصات مع الأطوال الموجية

النوعية وترتبط طاقة الضوء الممتص أو الصادر بالسويات الطاقة للذرة أو الأيون المدروس. وبالفعل فإن الفكرة بأن الضوء يُمتص عندما تتحرك الإلكترونات بين مستويات طاقة تُطبق على جميع المواد ؛ وهذا هو الأساس من أجل الطيف (ومنه إلى الألوان) للمعقدات التناسدية للمعادن الانتقالية. ولأن معظم معقدات المعادن الانتقالية تكون ملوّنة فإننا نستنتج أن السويات الطاقة في هذه المعقدات تتباعد بحيث يُمتص الضوء المرئي.

وفي المعقدات التساندية ، فإن انقسام بين المدارات d- يتوافق كثيراً وطاقة الضوء المرئي ، ومن ثم فإن الضوء في المجال المرئي يُمتص عندما تتحرك الإلكترونات من الطاقة الأخفض للمدار d- إلى الطاقة الأعلى للمدار d-. ويشار لانتقال الإلكترون بين مدارين في معقد بالكتابة d إلى d. ويمكن أن يمثل هذا الانتقال من أجل  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  على نحوٍ كافي باستخدام مخطط سويات الطاقة كما هو موضح : معقد  $\text{Co}^{3+}$  ثماني الوجوه ذي سبين منخفض.



### 7-3- سلاسل المرتبطات الكيميائية الطيفية

#### 7.3. Spectrochemical Series of Ligands

بيّنت التجارب على المعقدات التساندية أنه من أجل أيون معدن معطى فإن بعض المرتبطات تتسبب بطاقة فصل صغيرة للمدارات d- ، في حين أن بعضها الآخر يتسبب بطاقة فصل كبيرة. وبتعبير آخر فإن بعض المرتبطات تخلق حقلاً بلورياً صغيراً وبعضها الآخر يخلق حقلاً بلورياً كبيراً. ولقد مثلت المعطيات المطيافية للعديد من معقدات الكوبالت الثلاثي في الجدول-6.

يكون المعقد مع أيون الفلور  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  مرتفع السبين ويملك عصابة امتصاص وحيدة. ويكون هذا الامتصاص في المجال المرئي للطيف. تشير الأطوال الموجية إلى مركز عصابة الامتصاص تلك.

ملاحظة - لاحظ في الجدول-6 الارتباط بين الطول الموجي للضوء الممتص وطاقته النسبية واللون.

الجدول-6- ألوان بعض معقدات الأيون  $\text{Co}^{3+}$  (\*).

أيون المعقد	الطول الموجي للضوء الممتص (nm)	لون الضوء الممتص	لون المعقد
$[\text{CoF}_6]^{3-}$	700	أحمر	أخضر
$[\text{Co}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$	600 , 420	أصفر ، بنفسجي	أخضر غامق
$[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$	600 , 400	أصفر ، بنفسجي	أزرق مخضر
$[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$	475 , 340	أزرق ، فوق بنفسجي	أصفر برتقالي
$[\text{Co}(\text{en})_3]^{3+}$	470 , 340	أزرق ، فوق بنفسجي	أصفر برتقالي
$[\text{Co}(\text{CN})_6]^{3-}$	310	فوق بنفسجي	أصفر فاتح

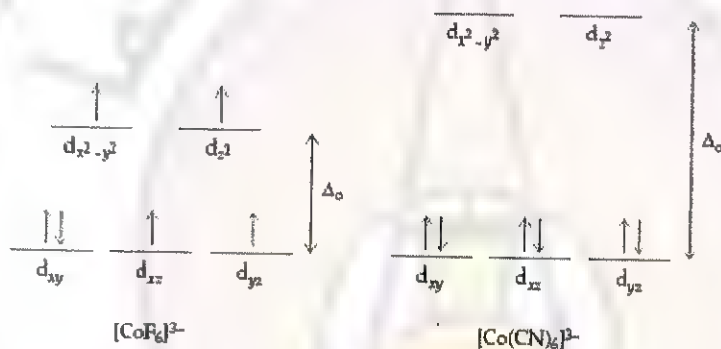
نستطيع بذلك أن نستنتج لماذا تملك المعقدات المختلفة ألواناً مميزة (تُعرف بها) ف :

▪ كلا المعقدين  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  و  $[\text{Co}(\text{en})_3]^{3+}$  يكون ذا لون أصفر برتقالي ، لأنهما يمتصان الضوء في مجال اللون الأزرق اللطيف المرئي. لاحظ ، بالمناسبة ، أن هذه المركبات تملك طيفاً متشابهة جداً وتكون متوقعة لأنهما يملكان ست ذرات أمين مانحة.

▪ رغم أن المعقد  $[\text{Co}(\text{CN})_6]^{3-}$  لا يملك عصابة امتصاص في المجال المرئي إلا أنه يكون أصفر باهتاً. ويعود ذلك إلى حقيقة أن الامتصاص في مجال فوق البنفسجي يكون واسعاً ويمتد في أقل تقدير حتى المجال المرئي مؤدياً إلى امتصاص مقدار صغير من الضوء الأزرق.

▪ المعقدان  $[\text{Co}(\text{H}_2\text{O})_6]^{3+}$  و  $[\text{Co}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$  يملكان امتصاصين متشابهين نوعاً ما في مجالي الأصفر والبنفسجي. ويكون لوناها بدرجات اللون الأخضر باختلاف صغير نتيجة للمقدار النسبي لطيف كل لون يتم امتصاصه.

وهناك تتابع لنهاية الامتصاص العظمى بين المعقدات المدرجة في الجدول السابق يبدأ مجالها من 700 nm من أجل  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  حتى 310 nm من أجل  $[\text{Co}(\text{CN})_6]^{3-}$ . فالمرتبط هو العامل الرئيس الذي يتغير عدده في هذه السلسلة ، ومن ثمّ نستطيع أن نستنتج أن طاقة الضوء الممتص من قبل المعقد تكون متصلة بالانقسام متفاوت للحقل البلوري  $\Delta_0$  بسبب المرتبطات المختلفة. ويتسبب أيون الفلور بأصغر انقسامات للمدارات d- بين المعقدات المدرجة في حين أن السيان يسبب أعظم انقسام.



تقدم القياسات لطيف الكثير من المعقدات الأخرى نتائج مشابهة. وبناءً على هذه المعلومات فإنه من الممكن أن تتدرج المرتبطات في قوائم بترتيبها بحسب مقدرتها على انقسام المدارات d-.

هذه السلسلة المدعوة بالسلسلة الكيميائية الطيفية Spectrochemical Series حددت بمقياس الطيف وموضحة أدناه :



انشطار مداري صغير

انشطار مداري كبير

$\Delta_0$  صغير

$\Delta_0$  كبير

مرتبطات متشكلة ضعيفة

مرتبطات متشكلة قوية



تكون السلسلة الكيميائية الطيفية قابلة للتطبيق على مجال واسع لمعقدات المعادن والمرتبطات. إن مقدرة نظرية الحقل البلوري على شرح الاختلاف في ألوان معقدات المعادن الانتقالية هو أحد مصادر قوة هذه النظرية.

ونستطيع الآن من الموقع النسبي للمرتبط في السلسلة أن نتوقع السلوك المغناطيسي للمركبات. تذكر أن المعقدات  $d^4$  و  $d^5$  و  $d^6$  و  $d^7$  يمكن أن تكون ذات سبين مرتفع أو منخفض ، وذلك استناداً إلى انقسام الحقل البلوري  $\Delta_0$ .

ويتوقع من المعقدات المتشكلة مع مرتبطات قريبة من النهاية اليسرى للسلسلة الكيميائية الطيفية أن تملك قيمة صغيرة لـ  $\Delta_0$  ، وهكذا تكون متوقعة لأن تكون ذات سبين مرتفع. وبالعكس ، فإن المعقدات ذات المرتبطات القريبة من النهاية اليمنى للسلسلة يتوقع أن تملك قيمة كبيرة لـ  $\Delta_0$  وتملك توزيعات إلكترونية منخفضة السبين. فالمعقد  $[\text{CoF}_6]^{3-}$  يكون مرتفع السبين ؛ في حين أن المعقد  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  ومعقدات أخرى موضحة في الجدول-6 ، يكون منخفض السبين.

#### تطبيق-6- السلسلة الكيميائية الطيفية

يكون المحلول المائي لأيون المعقد  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  ذا لون أزرق مخضر. هل نتوقع أن يأخذ المدار  $d^6$  لأيون  $\text{Fe}^{2+}$  في هذا المعقد توزيعاً إلكترونياً بسبين مرتفع أو منخفض ؟

**الحل :**

باستخدام دوالب الألوان في الشكل-40 ، نرى أن اللون الأزرق المخضر ينشأ عندما يمتص المعقد الضوء الأحمر. يجب أن يكون انقسام المدار  $d$ - صغيراً ، وهذا يعني أن الأيون  $[\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6]^{2+}$  يملك فرصة جيدة لأن يكون معقد مرتفع السبين. إن وجود أربعة إلكترونات غير متزاوجة يمكن التحقق منه تجريبياً.



## الفصل الخامس عشر : الروابط الكيميائية

### Chapter-15: The Chemical Bonds

#### 1. Introduction

#### 1- تمهيد

الرابطية الكيميائية هي ظاهرة تواجد الذرات متماسكة معاً في الجزيء أو البلورة. وترجع جميع الروابط الكيميائية لتفاعل الإلكترونات الموجودة في الذرة بشكل أو بآخر. وهذه الإلكترونات هي جزء من المدار الذري للذرة (Atomic Orbital AO) ، ولكن يتم في الرابطية تكوين مدار جزيئي (Molecular Orbital MO). وتنتج تفاعلات هذه الإلكترونات النووية من القوى الأساسية للكهرومغناطيسية. وتكون الذرات رابطية عندما تصبح مداراتها أقل في الطاقة بعد تفاعلها مع بعضها البعض.

#### 2- طريقة لويس في كتابة الصيغ الكيميائية

#### 2. Lowiss's Method for Writing of Chemical Bonds

تحدد الخواص الكيميائية والفيزيائية لكل عنصر ، كما هو معلوم ، عن طريق عدد الإلكترونات في الطبقة السطحية.

وتحدد الروابط الكيميائية المشكلة ، بحيث يكتب كل عنصر برمزه الكيميائي وحوله عدد من النقاط تساوي عدد الإلكترونات في الطبقة السطحية.

يوجد خمسة أنواع مختلفة من الترابط الكيميائي تستخدم لتصنيف أنواع التفاعلات الذرية. وهذه التصنيفات يتم تعريفها بواسطة التوزيع الإلكتروني ومستويات الطاقة. وللروابط الفعلية خصائص يصعب تمييزها ، ولذلك يمكن أن تكون هناك رابطية تشتمل على نوعين من أنواع الترابط الآتية : التساهمية والتساهمية التنافرية والمعدنية والرابطية الهيدروجينية.

ويبين الجدول-1 الآتي صيغ لويس لعناصر المجموعات الرئيسية.

الجدول-1- صيغ لويس لعناصر المجموعات الرئيسية.

Group	1A	2A	3A	4A	5A	6A	7A	8A
Number of electrons in valence shell	1	2	3	4	5	6	7	8 (except He)
Period 1	H•							He:
Period 2	Li•	Be:	B•	C•	N•	O•	F•	Ne:
Period 3	Na•	Mg:	Al•	Si•	P•	S•	Cl•	Ar:
Period 4	K•	Ca:	Ga•	Ge•	As•	Se•	Br•	Kr:
Period 5	Rb•	Sr:	In•	Sn•	Sb•	Te•	I•	Xe:
Period 6	Cs•	Ba:	Tl•	Pb•	Bi•	Po•	At•	Rn:
Period 7	Fr•	Ra:						

يقال للإلكترونات الموجودة في المدار الجزيئي لرابطة أنها "متمركز" على ذرة (أو ذرات) معينة ، أو "غير متمركزة" بين ذرتين أو أكثر. ونوع الرابطة بين ذرتين يعرف بتمركز الكثافة الإلكترونية أو عدم تمركزها بين ذرات المادة. ويرتبط العديد من المركبات عن طريق الرابطة التساهمية. ويمكن توقع بناء هذه الجزيئات باستخدام نظرية تكافؤ الرابطة ، ويمكن لنسبة الذرات المتضمنة تفهمها أيضا عن طريق بعض المفاهيم مثل رقم التأكسد.

والمركبات الأخرى التي يكون بنائها أيوني ، يمكن تفهم تركيبها عن طريق نظريات الفيزياء التقليدية. وعموما ، فإن المركبات الأكثر تعقيدا مثل المعقدات المعدنية تحتاج كيمياء الكم لتفهمها.

وفى حالة الترابط الأيوني ، تكون معظم الإلكترونات متمركزة حول ذرات معينة ، ولا تنتقل الإلكترونات بين الذرات كثيراً.

ويتم تعيين شحنة لكل ذرة حتى يمكن تعريف التوزيع المدارات الجزيئية لها. وتتميز القوة بين الذرات (أو الأيونات) بكمية موحدة الخواص من الجهد الكهربائي الساكن.

وبالعكس، ففي الترابط التساهمي، تكون الكثافة الإلكترونية بين الروابط غير عائدة لذرات معينة، ولكن تكون في حالة عدم تمرکز في المدارات الجزيئية بين الذرات. كما تساعد نظرية الاندماج الخطي للمدارات الجزيئية المشهورة، على وصف بناء المدارات الجزيئية والطاقات باستخدام المدارات الذرية للذرات الآتية منها. وبالعكس الرابطة الأيونية النقية، فإن الرابطة التساهمية يمكن أن يكون له تباين في الخواص مباشر.

يمكن للذرات أيضاً أن تكون روابط وسيطة بين الرابطة التساهمية والأيونية. وهذا لأن هذه التعريفات مبنية على درجة عدم تمرکز الإلكترونات. فيمكن للإلكترونات أن تكون غير متمركزة جزئياً بين الذرات، ولكن تقضي وقتاً أطول حول ذرة معين أكثر من ذرة أخرى. وهذا النوع من الترابط غالباً ما يُسمى تساهمياً قطبياً. وجميع هذه الروابط تكون قوى "بين" الجزيئات وتقوم بإمساك الذرات معاً في الجزيء.

يوجد قوى بين جزيئية والتي تسبب تجاذب أو تنافر الجزيئات. تتضمن هذه القوى التجاذب الأيوني، الرابطة الهيدروجينية، وتجاذب ثنائي قطبي - ثنائي قطب، وتجاذب ثنائي قطب محثوث.

### 3- أنواع الروابط الكيميائية 3. Kinds of Chemical Bonds

هناك نوعان من الروابط الأساسية بين الذرات في الكيمياء :

I- الرابطة الأيونية : تنتج عن التجاذب الكهربائي بين الأيونات الناتجة عن

انتقال إلكترون أو أكثر من ذرة إلى أخرى.

II- الرابطة المشتركة : تنتج عن تشارك ثنائية الكترونية أو أكثر بين الذرات.

الجدول-2- مقارنة بين المركبات الأيونية والمركبات المشتركة.

المركبات الأيونية	المركبات المشتركة
تكون المركبات صلبة فقط ، ذات درجات انصهار مرتفعة $< 400^{\circ}\text{C}$ .	تكون غازات (سوائل أو صلبة) ذات درجات انصهار منخفضة $> 300^{\circ}\text{C}$ .
لا تتحلل في المحلات القطبية مثل الماء.	لا تتحلل في المحلات القطبية مثل الماء.
لا تتحلل في المحلات اللاقطبية مثل الهكسان ورباعي كلور الكربون.	تتحل في المحلات اللاقطبية مثل الهكسان ورباعي كلور الكربون.
محاليله تنقل التيار الكهربائي .	محاليله لا تنقل التيار الكهربائي.
تتشكل من عنصرين مختلفين بالكهرسلبية (معادن ولا معادن).	تتشكل من عنصرين الفرق بالكهرسلبية بينهما كبير (غالبا لا معادن).

ويمكن القول بأن هناك نوعين من المركبات : مركبات أيونية ومركبات مشتركة. والمركبات الأيونية هي المركبات التي تحتوي على روابط أيونية ؛ بينما المركبات المشتركة ترتبط ذراتها بروابط مشتركة. وفيما يلي الجدول-2- الذي يبين أهم خواص هذه المركبات.

### 3.1. Ionic Bond

### 3-1- الرابطة الأيونية

تتشكل الرابطة الأيونية نتيجة التجاذب الكهربائي بين الأيونات المتشكلة من الكاتيون والانيون ، حيث يتشكل الكاتيون من فقدان العنصر للإلكترون أو أكثر فيتحول إلى شحنة موجبة تدعى الكاتيون بينما يكتسب العنصر الآخر هذا الإلكترون (أو أكثر) فيتحول إلى أنيون بحيث يصبح لكل منهما بنية شبيهة بالغاز الخامل.



يمكن أن تكون هذه الأيونات أحادية الذرة مثل أيون الصوديوم Na مع أيون الكلور  $\text{Cl}^-$  فيتشكل مركبات أيونية أحادية الأيونات. وإذا كانت هذه الأيونات متعددة الذرات كأيون الأمونيوم  $\text{NH}_4^+$  وأيون الهيدروكسيل  $\text{OH}^-$  أو أيون الكبريتات  $\text{SO}_4^{--}$ ... الخ ، فيتشكل مركبات أيونية متعددة الأيونات.

تحدث الرابطة الأيونية بسهولة عندما يكون أحد العناصر المشاركة بها ذا كمون تأين منخفض (المعادن) والعنصر الآخر ذا إلفة الكترونية مرتفعة (اللامعادن) مثل عناصر الفصيلة الأولى (المعادن القلوية) والفصيلة السابعة (الهالوجينات) ؛ فجميعها يشكل مركبات أيونية. ففي كلوريد الصوديوم NaCl يتخلى الصوديوم عن إلكترون التكافؤ ، ويتحول إلى كاتيون الصوديوم  $\text{Na}^+$  ويصبح له بنية شبيهة بالغاز الخامل Ne ؛ بينما يكتسب الكلور هذا الإلكترون ويتحول إلى أنيون الكلور  $\text{Cl}^-$  ويصبح له بنية شبيهة بالغاز الخامل Ar.



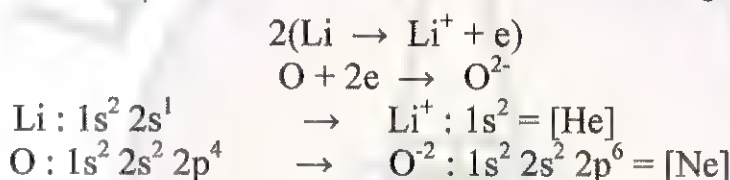
يمكن استخدام صيغ لويس لتمثيل التفاعل :



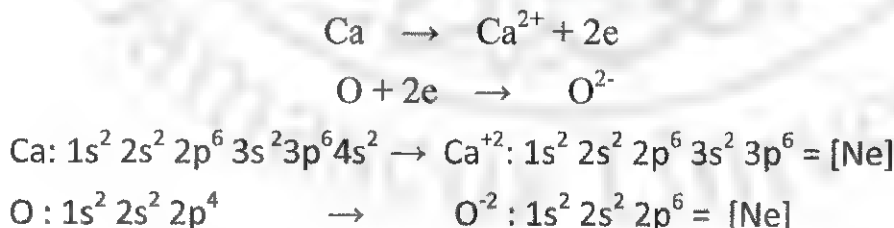
لا تشير الصيغة الكيميائية كلوريد الصوديوم إلى الصفة الأيونية للمركب فحسب ؛ وإنما تشير فقط إلى نسبة الأيونات يجب علينا أن نعلم عندما يكون الفرق في السالبية الكهربائية كبير يكون ذلك لصالح الرابطة الأيونية ، أي كلما كانت العناصر بعيدة بعضها من بعض كان ذلك لصالح الرابطة الأيونية.

ترداد السالبة الكهربائية عند الانتقال من يسار الجدول الدوري من اليسار إلى اليمين ومن الأسفل إلى الأعلى ؛ وعلى ذلك يمكن القول بأن مركب فلوريد السيزيوم CsF أكثر أيونية من يود الليثيوم لأن :  
 $[\Delta(EN) = 3.2] \text{ لـ CsF} ; \text{بينما } [\Delta(EN) = 1.5] \text{ لـ LiI}$

وأيضا عناصر الفصيلة الأولى (المعادن القلوية) والفصيلة السادسة تشكل مركبات أيونية فعلى سبيل المثال أكسيد الليثيوم  $\text{Li}_2\text{O}$  ، حيث يتخلى الليثيوم عن إلكترون التكافؤ ويتحول إلى كاتيون ويصبح له بنية شبيهة بالغاز الخامل He بينما يكتسب الأوكسجين إلكترونين ويتحول إلى أنيون ويصبح له بنية شبيهة بالغاز الخامل Ne.



تؤلف أيضا عناصر الفصيلة الثانية (المعادن القلوية الترابية) والفصيلة السادسة مركبات أيونية مثلا أكسيد الكالسيوم وبنفس الطريقة يتخلى الكالسيوم عن إلكترون التكافؤ ويتحول إلى كاتيون ، ويصبح له بنية شبيهة بالغاز الخامل الأرغون - Ar. بينما يكتسب الأوكسجين إلكترونين ويتحول إلى أنيون ويصبح له بنية شبيهة بالغاز الخامل - Ne.



يمكن استخدام صيغ لويس لتمثيل التفاعل :



يُخصّص الجدول-3 الآتي الصيغ العامة للمركبات الأيونية الثنائية التي شكلتها عناصر المعادن "M" وبين اللامعادن "X". في هذه الأمثلة من الرابطة الأيونية ، كل من ذرات المعدن قد فقدت واحداً أو اثنين أو ثلاثة إلكترونات ، واكتسب كل من ذرات اللامعادن واحداً أو اثنين ، أو ثلاثة إلكترونات.

الجدول-3- الصيغ العامة للمركبات الأيونية الثنائية.

مثال	الأيونات	الصيغة العامة	اللامعدن	المعدن
LiBr	(M <sup>+</sup> , X <sup>-</sup> )	MX	7A	1A
MgCl <sub>2</sub>	(M <sup>2+</sup> , 2X <sup>-</sup> )	MX <sub>2</sub>	7A	2A
GaF <sub>3</sub>	(M <sup>3+</sup> , 3X <sup>2-</sup> )	MX <sub>3</sub>	7A	3A
Li <sub>2</sub> O	(2M <sup>+</sup> , X <sup>-</sup> )	M <sub>2</sub> X	6A	1A
CaO	(M <sup>2+</sup> , X <sup>2-</sup> )	MX	6A	2A
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	(2M <sup>3+</sup> , 3X <sup>2-</sup> )	M <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	6A	3A
Li <sub>3</sub> N	(3M <sup>+</sup> , X <sup>3-</sup> )	M <sub>3</sub> X	5A	1A
Ca <sub>3</sub> P <sub>2</sub>	(3M <sup>2+</sup> , 2X <sup>3-</sup> )	M <sub>3</sub> X <sub>2</sub>	5A	2A
AlP	(M <sup>3+</sup> , X <sup>3-</sup> )	MX	5A	3A

### 3.2. Participant Bond

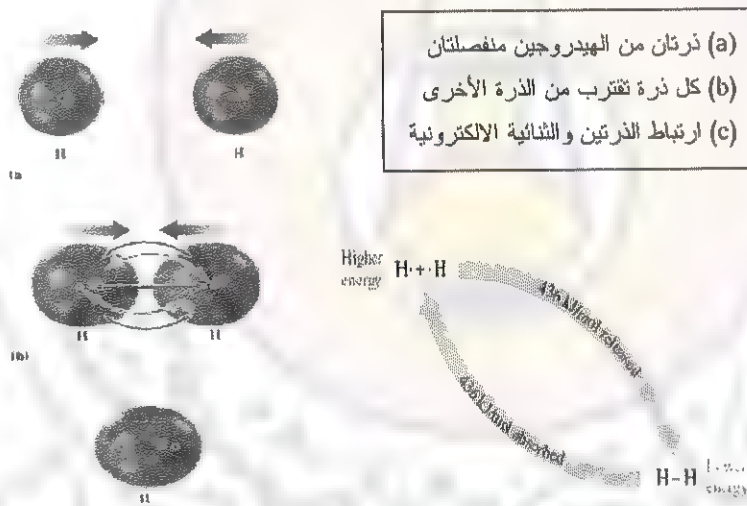
### 2-3- الرابطة المشتركة

تحدث بين ذرتي لامعدن حيث تشارك كل ذرة إلكترون واحد أو أكثر بحيث يصبح لكل منهما بنية شبيهة بالغاز الخامل ، وتتشكل الرابطة الأيونية عندما يكون الفرق بالكهرسلبية (EN) صفراً أو صغيراً.

في أغلب المركبات المشتركة تكون الروابط بين الذرات داخل الجزيء قوية نسبياً ، ولكن قوى التجاذب بين الجزيئات ضعيفة نسبياً. ونتيجة لذلك ، والمركبات المشتركة لديها درجة الذوبان والغليان أقل من المركبات الأيونية.

أبسط مثال جزيء الهيدروجين حيث كل ذرة هيدروجين لديها إلكترون وحيد  $1s^1$  فيحدث اقتراب الذرتين بعضهما من بعض ، لحد ما حيث إن قوى التنافر ما بين النواتين تمنع الاقتراب الى اللانهاية ومن ثم تشارك كل ذرة هيدروجين بالالكترونات ، فيتشكل ثنائية الكترونية تابعة لكلا الذرتين أي يتشكل جزيء الهيدروجين نتيجة التجاذب الحاصل ما بين الثنائية الالكترونية ونوى الذرتين ، بحيث يصبح لكل منهما بنية شبيهة بالغاز الخامل He كما في الشكل-1 الآتي.

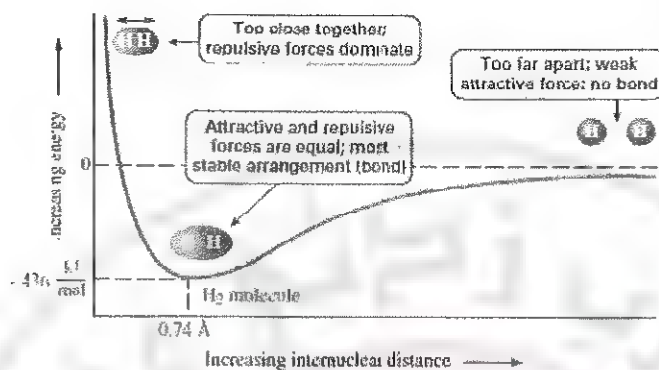
الشكل-1- تشكل جزيء الهيدروجين من ذرتيه.



تكون طاقة الرابطة أقل بكثير من طاقة الذرات المشكلة لهذه الرابطة.

يبين الشكل-2 الآتي أن طاقة الرابطة H-H تبلغ  $(-436 \text{ kJ/mol})$  والمسافة بين ذرتي الهيدروجين تساوي  $(0.74 \text{ \AA})$  عندئذ يكون الجزيء أكثر استقراراً.

الشكل-2- طاقة الرابطة H-H.



في بعض الذرات تشارك بثنائية واحدة لا تكفي للحصول على بنية شبيهة بالغاز الخامل لذلك يتم التشارك بأكثر من ثنائية يمكن اثنتين فيشكل رابطة مشتركة مزدوجة أو ثلاث ثنائيات الكترونية ، فيشكل رابطة ثلاثية مشتركة.

### 3-2-1- طول الرابطة المشتركة وطاقتها

#### 3.2.1. Length & Energy of Participant Bond

تدعى المسافة بين نواتي الذرتين المرتبطتين برابطة مشتركة بطول الرابطة. تكون الذرات المرتبطة في تلك المسافة أكثر استقرارا من الذرات المفصولة ؛ ويطلق على هذا النوع من الاختلاف في الطاقة بطاقة الرابطة. ويمكن أيضا أن توصف الطاقة التي يجب أن يتم توافرها لفصل الذرات وكسر الرابطة المشتركة بطاقة تفكك الرابطة.

دعنا نقارن بعض أطوال الروابط كربون - كربون والطاقات الموافقة لها.

طول الرابطة A°	1.54A°	1.34A°	1.21A°
طاقة الرابطة (kJ/mol)	346	602	835

ويوضح الجدول-4 التالي طاقة الرابطة لبعض الروابط بوحدة (kJ/mol).  
الجدول-4- طاقة الرابطة بوحدة (kJ/mol).

	Single Bonds						Double Bonds	Triple Bonds
	H	C	N	O	F	S		
H	436	413	391	463	563	347		
C		346	305	358	485	272	C=C 602	C≡C 835
N			163	201	283	—	C=N 615	C≡N 887
O				146	190	—	C=O 732 (except	C≡O 1072
F					155	284	in CO <sub>2</sub> , where it	
S						226	is 799)	

ويبين الجدول-5 التالي طول الرابطة لبعض الروابط بوحدة الأنغستروم.  
الجدول-5- طول الرابطة بوحدة الأنغستروم (Å°).

	Single Bonds						Double Bonds	Triple Bonds
	H	C	N	O	F	S		
H	0.74	1.10	0.98	0.94	0.92	1.32		
C		1.54	1.47	1.43	1.41	1.81	C=C 1.34	C≡C 1.21
N			1.40	1.36	1.34	1.74	C=N 1.27	C≡N 1.15
O				1.32	1.30	1.70	C=O 1.22	C≡O 1.13
F					1.28	1.66		
S						2.08		

### 3-2-2- قطبية المركبات المشتركة

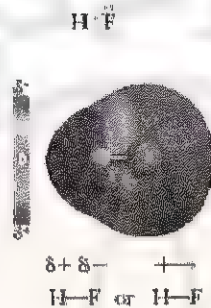
#### 3.2.2. Polarity of Participant Compounds

يمكن للروابط المشتركة أن تكون قطبية أو لا قطبية. فالجزيئات اللاقطبية ، مثل جزي الهيدروجين ، تكون الثنائية الالكترونية المشتركة لها متوزعة بالتساوي بين ذرتي الهيدروجين المتماثلتين بالكهرسلبية. فمن غير



المنطق أن تقوم ذرة الهيدروجين الأولى بسحب الشحنة الإلكترونية باتجاهها أكثر من ذرة الهيدروجين الأخرى ويكون الجزيء لا قطبي. في كل الجزيئات ثنائية الذرة المتماثلة تكون الرابطة فيها لا قطبية مثل :  $O_2$  ,  $N_2$ ,  $Cl_2$  ,  $F_2$  وغيرها ... إلخ ، انظر الشكل-3.

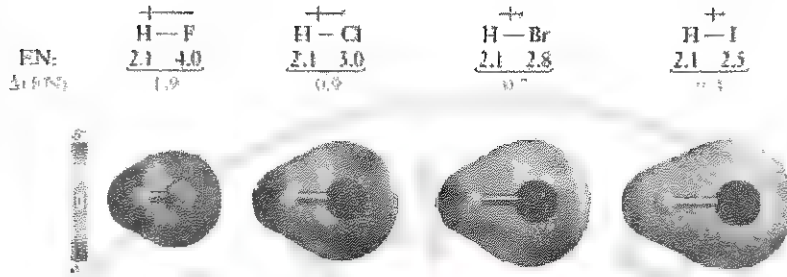
الشكل-3- تشكل الرابطة القطبية لجزيء H-F .



بينما لدى الجزيئات ثنائية الذرة ، التي تتكون من ذرتين مختلفتين بالكهرسلبية، يكون الجزيء قطبي مثل HF ؛ لأنه يتألف من ذرة الفلور ذات الكهرسلبية العالية ، وأعلى من تلك لذرة الهيدروجين ؛ وتقوم الشحنة الإلكترونية المشتركة باتجاهها أي تقضي معظم الوقت باتجاه ذرة الفلور فيحدث انتقال جزئي بالشحنات ، فيأخذ الفلور شحنة جزئية سالبة  $\delta^-$  والهيدروجين شحنة جزئية موجبة  $\delta^+$  .

لدى انفصال الشحنة في الجزيء القطبي يحدث نوع من عزم القطب. ويختلف عزم القطب باختلاف كهرسلبية الذرات ، فمثلاً تحوي الحموض الهالوجينية الآتية :  $HF$  ,  $HCl$  ,  $HBr$  ,  $HI$  كلها جزيئات قطبية تختلف بعزم ثنائي القطب. وكلما كانت كهرسلبية الهالوجين أكبر كان العزم أكبر ؛ أي كلما كان الفرق بالكهرسلبية أكبر كان المركب أكثر قطبية ، انظر الشكل-4.

الشكل-4- الرابطة القطبية وتشكل عزم ثنائي القطب.



وعموماً ، كلما كان  $\Delta(\text{EN})$  كبيراً بين الذرتين المشكلتين للرابطة المشتركة يحدث انفصال أكبر بالكثافة الالكترونية.

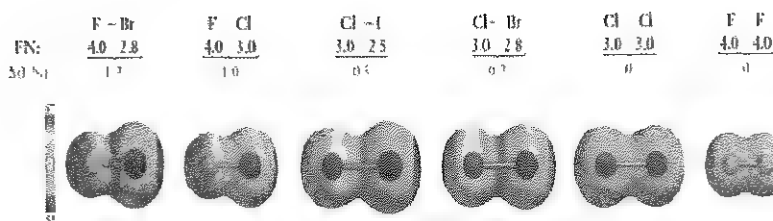
تشكل الهالوجينات روابط مشتركة فيما بينها وبين الجدول-6 التالي  $\Delta(\text{EN})$  للروابط  $\text{F} - \text{Cl}$  ,  $\text{F} - \text{Br}$  ,  $\text{Cl} - \text{Br}$  ,  $\text{Cl} - \text{I}$  ، حيث الرابطة  $\text{F} - \text{Cl}$  أكثر قطبية.

الجدول-6- قيم  $\Delta(\text{EN})$  لعناصر الهالوجينات.

Elements	$\Delta(\text{EN})$
$\text{F}, \text{Cl}$	$4.0 - 3.0 = 1.0$
$\text{F}, \text{Br}$	$4.0 - 2.8 = 1.2$
$\text{Cl}, \text{Br}$	$3.0 - 2.8 = 0.2$
$\text{Cl}, \text{I}$	$3.0 - 2.5 = 0.5$

ويبين الشكل-5 التالي الروابط السابقة مرتبة من الأعلى قطبية (أقصى اليسار) إلى الأقل قطبية (أقصى اليمين).

الشكل-5- الروابط بحسب تناقص القطبية.



### 3.2.3. Dipole Moment 3-2-3- عزم ثنائي القطب

يعطى عزم ثنائي القطب من خلال جداء المسافة ما بين الشحنات المتعاكسة في شحنة الحقل المغناطيسي أو الكهربائي المطبق :

$$\mu = d \cdot q$$

يتم قياسه عن طريق وضع عينة من مادة بين لوحين وتطبيق الجهد. هذا يسبب تحولاً صغيراً في كثافة الإلكترونات في الجزيء.

إن الجزيئات القطبية ، كما في : HF و HCl و CO .... إلخ ، عندما تتعرض لحقل كهربائي فإنها تميل إلى أن تصطف كل شحنة في الاتجاه المعاكس لهذا الحقل. وهذا يقلل من الطاقة الكهربائية للجزيئات ، ولا يحدث هذا في الجزيئات غير القطبية مثل  $F_2$  و  $N_2$  وبوساطة المجال الكهربائي.

### 4. Contributing Bond 4- الرابطة التساهمية

الرابطة التساهمية هي إحدى أشكال الترابط الكيميائي وتتميز بمساهمة زوج أو أكثر من الإلكترونات بين الذرات ، مما ينتج عنه تجاذب جانبي يعمل على تماسك الجزيء الناتج. وتسعى الذرات المساهمة أو المشاركة بالإلكتروناتها بطريقة تجعل غلافها الإلكتروني ممتلئاً. و تكون هذه الرابطة دائماً أقوى من القوى بين الجزيئية ، الرابطة الهيدروجينية ، كما أنها تماثل الرابطة الأيونية في القوة ، وأحياناً تكون أشد قوة منها.

تحدث الرابطة التساهمية كثيراً بين الذرات التي لها كهرسلبية متماثلة (عالية نسبياً)، حيث إنه تلزم طاقة كبيرة لتحريك إلكترون من الذرة. وغالباً ما تنشأ الرابطة التساهمية بين اللامعادن ، حيث تكون الرابطة الأيونية أكثر شيوعاً بين الذرات المعدنية والذرات اللامعدنية. وتميل الرابطة التساهمية لأن تكون أقوى من الروابط الأخرى ، مثل الرابطة الأيونية. وبعكس الرابطة الأيونية حيث ترتبط الأيونات بقوة كهرساكنة (Electrostatics) غير موجّهة. تكون الرابطة التساهمية عالية التوجيه ، ونتيجة لذلك فإن الجزيئات المرتبطة تساهمياً تميل لأن تتكون في أشكال مميزة.

#### 4.1. History of Contributing Bond 1-4 - تاريخ الرابطة التساهمية

ترجع فكرة الترابط التساهمي إلى جيلبرت لويس الذي قام في عام 1916 بوصف مساهمة أزواج الإلكترونات بين الذرات. وقد قام باقتراح ما يسمى ببناء لويس أو الشكل الإلكتروني النقطي وتكون فيه إلكترونات التكافؤ الموجودة في غلاف التكافؤ ممثلة بنقط حول الرمز الذري.

وتكون أزواج الإلكترونات الموجودة بين الذرات ممثلة للروابط التساهمية. كما أن الأزواج العديدة تمثل روابط عديدة ، مثل الرابطة الثنائية أو الثلاثية. وهناك طريقة أخرى لتمثيل الرابطة عبر تمثيلها كخط. ففي حين تعطي فكرة تمثيل أزواج الإلكترونات طريقة لتصور الرابطة التساهمية ، فإن دراسات ميكانيك الكم تحتاج لفهم طبيعة تلك الرابطة وتوقع تركيب وخواص الجزيئات.

وقد قام كل من والتر هتزر و فريتز لندن بعمل أول توضيح ناجح من وجهة نظر ميكانيك الكم للترابط الكيميائي، وخاصة للهيدروجين الجزيئي ، في عام 1927. وقد كان عملهم مبنياً على أساس تصور رابطة التكافؤ ، وقد افترض أن الرابطة الكيميائية تتكون عندما يكون هناك تداخل جيد بين المدارات الذرية

للذرات المساهمة. وهذه المدارات الذرية تعرف بأن بينها وبين بعضها زاوية محددة ، وعلى هذا فإن تصور رابطة التكافؤ يمكن أن تتوقع زوايا الروابط بنجاح في الجزيئات البسيطة. عادة ما تكون هذه الرابطة بين اللامعادن فقط.

#### 4.2. Order of Bond

#### 4-2- ترتيب الرابطة

ترتيب الرابطة هو مصطلح علمي لوصف عدد أزواج الإلكترونات المتشاركة بين الذرات المكوّنة للرابطة التساهمية. وأكثر أنواع الرابطة التساهمية شيوعاً هو الرابطة الأحادية ، ويتم فيها المشاركة بزواج واحد فقط من الإلكترونات. وتسمى كل الروابط التي تملك أكثر من زوج من الإلكترونات روابط تساهمية متعددة. فتسمى الرابطة المشاركة بزوجين من الإلكترونات برابطة ثنائية ، والرابطة المشاركة بثلاثة أزواج تسمى رابطة ثلاثية. وكمثال للرابطة الثنائية في حمض النيتروجين بين N و O ومثال للرابطة الثلاثية سيانيد الهيدروجين بين C و H.

تحتوي الرابطة الأحادية على رابطة نوعها  $\sigma$  ، والرابطة الثنائية تحوي رابطة واحدة من نوع  $\sigma$  ورابطة أخرى من نوع  $\pi$  ، والرابطة الثلاثية تحوي رابطة واحدة من نوع  $\sigma$  ورابطتين اثنتين من نوع  $\pi$ . والروابط الرباعية ، رغم ندرتها فإنها موجودة ، كما في كل من الكربون والسيليكون يمكن أن يكونا مثل هذه الرابطة نظرياً ؛ ولكن الجزيء الناتج يكون غير مستقر تماماً. وتلاحظ الروابط الرباعية الثابتة في الروابط معادن انتقالية - معادن انتقالية ، وغالبا ما تكون بين ذرتين من المعادن الانتقالية كما المركبات العضوية المعدنية.

أما الروابط السداسية فقد تمت ملاحظتها أيضا في المعادن الانتقالية في الحالة الغازية ولكنها نادرة أكثر من الرباعية. كما أن هناك حالة خاصة من الرابطة التساهمية تسمى رابطة تساهمية تناسقية.

#### 4-3- صلابة الرابطة

#### 4.3. Hardness of Bond

عموماً ، يمكن للذرات المرتبطة برابطة أحادية تساهمية أن يحدث لهما دوران بسهولة نسبياً. ولكن في الرابطة الثنائية والثلاثية يكون الأمر بالغ الصعوبة ، حيث إنه لا بدّ من حدوث تداخل بين المدارات  $\pi$  ، وهذه المدارات تكون في حالة توازي الرنين.

يمكن لبعض أنواع الروابط أن يكون لها أكثر من شكل نقطي فمثلاً الأوزون ( $O_3$ ) في الشكل النقطي. تملك الذرة المركزية رابطة أحادية بإحدى الذرات الأخرى ورابطة ثنائية بالأخرى. ولا يمكن للشكل النقطي إخبارنا عن أيّ من الذرات تملك رابطة ثنائية ، فكل من الذرتين لهما نفس الفرصة لحدوث الرابطة الثنائية. وهذان التركيبان المحتملان يُسميان البناء الرنيني.

وتوجد حالة خاصة من الرنين نشاهدها في الحلقات الأروماتية للذرات (كالبنزن). وتتكون الحلقات الأروماتية من ذرات مرتبة في شكل دائري (متماسك عن طريق الرابطة التساهمية) تتبادل الرابطة الأحادية والثنائية فيما بينها طبقاً للشكل النقطي. وفي الواقع تميل الإلكترونات لأن تتوزع بشكل متساوٍ في الحلقة. وكثيراً ما تمثل الإلكترونات التي تشارك في الشكل الحلقي بدائرة داخل الحلقة.

#### 5- الرابطة التساندية

#### 5. Coordination Bond

الرابطة التساندية أو الرابطة التساهمية التناسقية هي نوع من أنواع الروابط التساهمية وتتكون نتيجة مساهمة ذرة مع الأخرى بزواج من الإلكترونات غير المشتركة في روابط. تسمى الذرة التي تقدم زوجاً من الإلكترونات بالذرة المانحة donor atom والذرة التي تقدم مداراً فارغاً

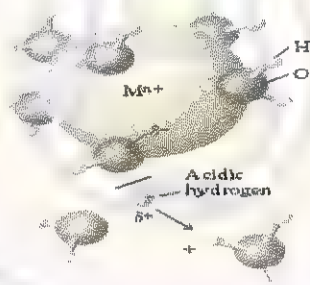


تسمى بالذرة المستقبلية acceptor atom. وتنشأ هذه الرابطة بين الذرات لتكوين جزيئات أو بين ذرة في جزيء وأيون أو ذرة في جزيء وذره في جزيء آخر وكمثال عليها الرابطة في أيون الهيدرونيوم.

## 5.1. Coordination Compounds 1-5- المركبات التناسدية

عندما يُحلّ ملح لمعدن انتقالي في الماء فإن جزيئات الماء تتجمع حول الأيونات. ونُدلّ على ذلك عموماً بإضافة  $-aq$  إلى صيغ هذه الأيونات. وتتجذب النهاية السالبة لجزيء الماء القطبي إلى أيون المعدن المشحونة إيجابياً (الشكل-6) وتتجذب النهاية الموجبة لجزيء الماء إلى الأنيون (الأيون السالب) وبالحقيقة فإن طاقة التفاعل بين المحل والأيون هي التي تدفع عملية الانحلال.

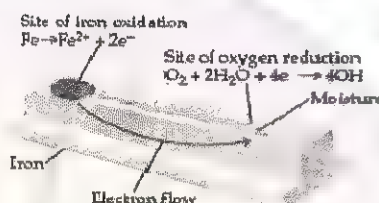
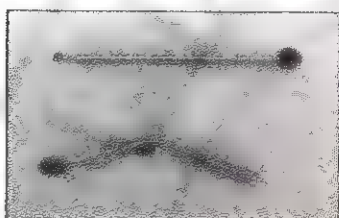
الشكل-6- يكون التجاذب بين جزيئات الماء وأيون المعدن المشحونة قوياً على نحو كافٍ ويمكن لارتباط جزيء الماء أن يخسر بروتوناً إلى الماء المحيط ويكون محلولاً حمضياً.



عندما تتبلور الأملاح من المحلول المائي فإن المركب يحتفظ ببعض جزيئات الماء. ويشير الكيميائيون إلى ذلك بإضافة عدد مناسب لجزيئات الماء إلى صيغة الملح. على سبيل المثال ، يكتب كلور الحديدي المائي  $FeCl_2 \cdot 6H_2O$ . وتشير هذه الصيغة إلى أن ست جزيئات ماء لكل وحدة  $FeCl_2$  تدخل بطريقة ما في البنية البلورية لـ  $FeCl_2(s)$ .

تشكل جميع المعادن مركبات تساندية (تشاركية). وبسبب وجود معادن انتقالية أكثر من معادن رئيسية ؛ فإن هذا الموضوع يُدرس عموماً كجزء من كيمياء المعادن الانتقالية. وأحد الأمثلة على الصنف الذي يتشارك فيه كاتيون المعدن (الأيون الموجب) مع عدد من الأنيونات (الأيون السالب) هو أيون الفيروسيانيد  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^-$  الذي يكون في المحاليل الحاوية على  $\text{CN}^-$ ،  $\text{Fe}^{2+}$  في أملاح مثل فيروسيان البوتاسيوم  $\text{K}_4\text{Fe}(\text{CN})_6$  وفي صباغ أزرق بروسيا انظر الشكل-7.

الشكل-7- صدأ الحديد.



أ- (الأيمن) التفاعل الذي يحدث عندما يصدأ الحديد في وسط مائي وبوجود الأوكسجين. يختلف موضع أكسدة الحديد عن موضع إرجاع الأوكسجين ، لأن الإلكترونات يمكن أن تسري عبر المعدن.

ب- (اليسر) وضع مسمارين في مستنبت هلامي لمشعر الفينول فتالين Phenolphthalein والأيون  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$ .

بدأ المسماران بالصدأ وإعطاء الأيونات  $\text{Fe}^{2+}$  عند الأطراف أو عند الانحناء. ولأن هذه المواضع تكون الأنود الذي يدلّ عليه اللون الأزرق المخضر لكاشف أزرق بروسيا ؛ في المعقد  $[\text{Fe}(\text{CN})_6]^{3-}$  و  $\text{Fe}^{2+}$ . والمتبقي من المسمار يكون الكاتود ، حيث يرجع  $\text{O}_2$  في الماء ليعطي  $\text{OH}^-$ . ويُستدل على وجود الأيون  $\text{OH}^-$  باللون الأحمر للمشعر.

وفي تعدين النحاس ، ترجع انحلالية  $\text{CuCl}$  في  $\text{NaCl}$  المائي إلى تشكل الأيون المعقد  $[\text{CuCl}_2]^-$ .

تكون أيونات المركبات المميهة والمعقدات أمثلة لمجموعة كبيرة جداً من المواد المعروفة بأنها مركبات تساندية ويكون الصنف فيها أيون معدن مرتبط بمجموعة لجزيئات معتدلة أو أيونات سالبة. ويمكن أن تكون جزيئات معتدلة ولكن صنف الشحنة الإجمالية الموجبة والسالبة تكون متضمنة فيها.

## 5-2- تسمية المركبات التساندية

### 5.2- Naming Coordination Compounds

مثلاً هناك قواعد من أجل تسمية المركبات العضوية واللاعضوية البسيطة ، فإن المركبات التساندية تسمى وفقاً للجملة المقامة. على سبيل المثال تسمى المركبات الآتية وفقاً للقواعد المشار إليها أدناه :

المركب	التسمية المنهجية
$[Ni(H_2O)_6]SO_4$	كبريتات سداسي هيدرا النيكل الثنائي
$[Cr(en)_2(CN)_2]Cl$	كلور ثنائي سيان بي ثنائي أمين إيتلين الكروم الثلاثي
$K[Pt(NH_3)Cl]$	بلاتينات ثلاثي كلور البوتاسيوم النشادري

حالما تقرأ القواعد ، لاحظ كيف تطبق على الأمثلة أعلاه :

- I- من أجل تسمية المركب التساندي يُسمّى الكاتيون (الأيون الموجب) أولاً ومن ثمّ الأنيون (الأيون السالب). وبهذه الطريقة تسمى جميع الأملاح عموماً.
- II- عندما نعطي اسماً لأيون المعقد أو جزيء المعقد ، نسمي المرتبطات أولاً بالترتيب الأبجدي متبوعاً باسم المعدن :

  - أ - إذا كان المرتبط أنيون ينتهي الاسم فيه بـ *ite* أو *ate* فإن الحرف الأخير *e* يتحول إلى *o* [ كما في سلفات (كبريتات) ← سلفاتو أو نتريت ← نتريتو].
  - ب- إذا كان المرتبط أنيون ينتهي اسمه في *ide* فإن النهاية تتغير إلى *o* [ كما في كلور ← كلورو ، أو سيان ← سيانو].

ج- إذا كان المرتبط جزيئاً معتدلاً فيستعمل عادة اسمه الشائع. والاستثناءات المهمة لهذه القاعدة هي الماء فإن المركب المدعو aqua ammonia ، يدعى ammine و CO الذي يدعى carbonyl.

د- عندما يوجد أكثر من مرتبط وحيد خاص أحادي التشعب ذي اسم محدد ، فإن عدد المرتبطات يُعين بوساطة البادئة المناسبة : di ، tri ، tetra ، penta أو hexa. وإذا كان اسم المرتبط معقداً (سواء أحادي التشعب أو ثنائي التشعب) فإن البادئة تتغير إلى tris أو tetrakis أو pentakis أو hexakis متبوعة باسم المرتبط ضمن قوسين.

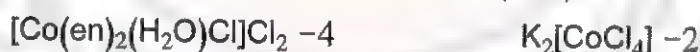
III- إذا كان أيون المعقد أنيون فإن اللاحقة -ate- تضاف إلى اسم المعدن.

IV- تبعاً لاسم المعدن ، فإن رقم أكسدة المعدن يعطى بالأعداد الرومانية.

يمكن أن تكون المعقدات أكثر صعوبة إلى حد كبير من تلك الموصوفة في هذا الفصل ، ومن ثم فإنه يجب أن تطبق قواعد أكثر للمعايير في التسمية. ولكن القواعد الموجزة المختصرة تكون كافية من أجل الأغلبية الواسعة للمعقدات.

### تطبيق 3- تسمية المركبات التساندية

سمّ المركبات التالية :



الحل :

- 1- يملك أيون السلفات (الكبريتات) الشحنة 2- ومن ثم فإن أيون المعقد يأخذ الشحنة +2 ، أي :  $[Cu(NH_3)_4]^{2+}$  ؛ لأن  $NH_3$  هو جزيء معتدل وأيون النحاس هو  $Cu^{2+}$ . ونتيجة لذلك يكون اسم المركب كبريتات رباعي أمين النحاس - tetraamminecopper(II).

2- يوجد أيونان  $K^+$  في هذا المركب ، ومن ثم فإن أيون المعقد يملك شحنة 2- :  $[CoCl_4]^{2-}$ . ولأن هناك أربع أيونات  $Cl^-$  في أيون المعقد فيكون مركز الكوبالت. ويكون اسم المركب : بوتاسيوم رباعي كلورو الكوبالتيت Potassium tetrachloro cobaltate (II)-.

3- هذا مركب معتدل ، لأن أيونين  $Cl^-$  ومرتبطين من phen (phenanthroline) المعتدل يكونان مرتبطين بأيون الكوبالت الذي يشكل أيون  $Co^{2+}$ . وهذا يعني أن اسم المركب يكون : ثنائي كلوروفين الكوبالت - Dichlorobis (phenanthroline) cobalt(II).

4- هنا يملك أيون المعقد الشحنة 2+ ، لأنه يرتبط مع أيوني كلور غير تساندي. ويجب أن يكون أيون الكوبالت  $Co^{3+}$  ، لأنه يرتبط بمرتبطتين من : en (ethylenediamine) المعتدل وجزء ماء معتدل وأيون كلور  $Cl^-$ . ويكون اسم المركب : كلور ثنائي أمين الكوبالت المائي - Aquachlorobis (ethylenediamine) cobalt(III) chloride.

تمرين 2- تسمية المركبات التساندية :  
سم المركبين الآتيين :  
▪  $[Ru(phen)_2(H_2O)CN]Cl$  ؛  
▪  $Pt(NH_3)_2Cl_2$  .

توضح الأمثلة التالية هذه الأسئلة :

مثال 1- المعقدات التساندية

اكتب صيغة المعقد التساندي الذي يكون فيه أيون المعدن منسقاً لـ 6 مواقع لأساس لويس:

1- أيون واحد  $Ni^{2+}$  يرتبط بجزئيين من الماء ومرتبطين مع أيونات الحمضات.

2- أيون  $\text{Co}^{3+}$  يرتبط بأيون واحد من  $\text{Cl}$  وجزيء واحد من النشادر ومرتبطين مع جزيئات ثنائي أمين الإيثيلين ( $\text{en}$ ).

الحل :

1- في معقد النيكل (II) توجد المرتبطات لجزيئين معتدلين وأيوني أوكسالات  $2\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  وعندما تتحد هذه مع  $\text{Ni}^{2+}$  فإن الشحنة الإجمالية تكون -2 :  

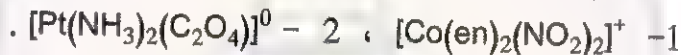
$$\text{Ni}^{2+} + 2\text{H}_2\text{O} + 2\text{C}_2\text{O}_4^{2-} \rightarrow [\text{Ni}(\text{C}_2\text{O}_4)_2(\text{H}_2\text{O})_2]^{2-}$$

2- يوجد في معقد الكوبالت الثلاثي جزيئان معتدلان من  $\text{en}$  وجزيء معتدل من  $\text{NH}_3$  وجزيء  $\text{Cl}^-$ . وعندما تتحد هذه مع  $\text{Co}^{3+}$  فإن الشحنة الإجمالية هي +2 :  

$$[\text{Co}(\text{NH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2)_2(\text{NH}_3)\text{Cl}]^2 \rightarrow \text{Co}^{3+} + 2\text{NH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-NH}_2 + \text{NH}_3 + \text{Cl}^-$$

مثال 2- صيغ المركبات التساندية

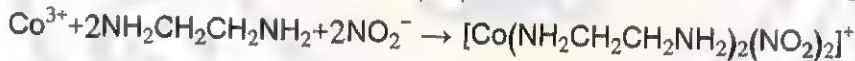
أعط رقم الأكسدة لأيون المعدن في كل من المعقدات التالية :



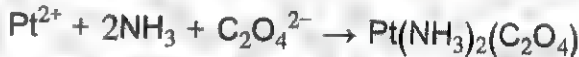
الحل :

1- يوجد في معقد الكوبالت الثلاثي جزيئان معتدلان من المرتبط الثنائي ثنائي أمين إيثيلين فيجب أن +1. ولأن الشحنة الكلية على الأيون هي  $\text{NO}_2^-$  وأيونان من النتريت  

$$1+ = x + 2(0) + 2(-1) = x - 2 \rightarrow x = 1 + 2 = 3+$$
 تكون :



2- ينتسق البلاتين مع جزيئين معتدلين من النشادر ومرتبطة وحيد من أيون الأوكسالات وهكذا فإن البلاتين يكون في شكل أيون ثنائي (+2) لأن :





## 6- الرابطة المعدنية

### 6. Metallic Bond

هي رابطة كيميائية تحصل بين عنصرين من المعادن ، وتمثل قوى التجاذب الكهربائي الناتجة بين الأيونات الموجبة ، وهذه الالكترونات السالبة بالرابطة الفلزية وهي التي تربط البلورة المعدنية بالكامل.

عندما ترتبط المعادن بعضها ببعض فإنها لا تكتسب التركيب الالكتروني للغازات النبيلة فمن السهل أن تفقد ذرات المعادن مثل الصوديوم والبوتاسيوم الكترونات تكافؤها لتصبح أيونات موجبة ، لأن كهروسلبيةها تكون منخفضة.

### 6-1- قوة الرابطة

#### 6.1. Strong of Bond

تتأثر قوة الرابطة المعدنية بعدة عوامل أهمها كثافة الشحنة وحجم الأيون.

تعرف كثافة الشحنة على أنها شحنة الأيون على حجم الأيون ، حيث إن شحنة الأيون هي الشحنة التي يكتسبها المعدن بعد أن يخسر كل الالكترونات الموجودة في المدار الأخير  $+1$  ،  $+2$  ،  $+3$ .

أما حجم الأيون فيتناسب تناسباً طردياً وعدد المدارات.

كلما كانت كثافة الشحنة على الأيون أكبر ، كلما زادت قوة الرابطة المعدنية ؛ ونتيجة لذلك تكون درجة الانصهار أعلى.

يرجع الكثير من خصائص المعادن الطبيعية إلى الخصائص التي تمنحها الرابطة المعدنية لطبيعة هذه الرابطة ، فالتوصيل الكهربائي والحراري للمعادن سببه هو حركة الالكترونات الحرة بين الذرات. فحركة الالكترونات الحرة داخل المعدن تنتظم عند تمرير التيار الكهربائي من خلاله وتتقدم الالكترونات من القطب السالب إلى الموجب.

## 7. Hydrogen Bond

## 7- الرابطة الهيدروجينية

تتكون الرابطة الهيدروجينية عند اتحاد الهيدروجين مع عناصر ذات كهرسلبية عالية مثل الهالوجينات والأكسجين. ويكون الارتباط التساهمي بينها وهذه العناصر ذات قطبية عالية نظراً للفارق الكبير في الكهرسلبية مما يؤدي إلى ظهور شحنة جزئية موجبة على ذرة الهيدروجين مكونة قطباً موجباً وشحنة جزئية سالبة على ذرة العنصر الآخر. وبسبب وجود هذه القطبية العالية فإن أحد طرفي الجزيئة المستقطبة سوف تتجاذب مع طرف جزيئة مجاورة تحمل شحنة جزئية مغايرة ، وهكذا فإن أطراف الجزيئات التي تحمل شحنة سالبة سوف تتجاذب مع أطراف جزيئات تحمل شحنة جزئية موجبة والعكس صحيح ويرمز لها عادة بخط منقط (.....).

تَمَّ بِحَمْدِهِ تَعَالَى

## References

1. General Chemistry by Hamilton Perkins Cady - Forgotten Books, 1916.
2. Introductory Chemistry by Edward W. Pitzer - Bookboon, 2014.
3. Chemistry: The Central Science / Edition 13, by Theodore E. Brown, H. Eugene H LeMay, Bruce E. Bursten, Catherine Murphy, 2014 Publisher: Prentice Hall.
4. Chemistry / Edition 10 by Kenneth W. Whitten, Raymond E. Davis, Larry Peck, George G. Stanley, 2013 Publisher: Cengage Learning.
5. General Chemistry: The Essential Concepts / Edition 7, by Raymond Chang, 2013, Publisher: McGraw-Hill Education.
6. Introductory Chemistry for Today / Edition 8, by Spencer L. Seager, Michael R. Slabaugh, 2013, Publisher: Cengage Learning.
7. Fundamentals of Chemistry by Romain Elsaïr - BookBoon . 2012 Principles of General Chemistry / Edition 3, by Martin Silberberg . Publisher: McGraw-Hill Education , 2012.
8. Chemistry / Edition 11, by Raymond Chang, Kenneth Goldsby, Publisher: McGraw-Hill Education, 2012.
9. Basic Concepts of Chemistry / Edition 9, by Leo J. Malone, Theodore O. Dolter, 2012 Publisher: Wiley.
10. Principles of General Chemistry / Edition 3, by Martin Silberberg Publisher: McGraw-Hill Education, 2012..
11. Chemistry: Atoms First / Edition 1, by Julia Burdge, Jason Overby Publisher: McGraw-Hill Higher Education, 2011.
12. Introductory Chemistry Online, by Paul R. Young - Wikibooks, 2011.

13. Atoms, Molecules and Matter: The Stuff of Chemistry, by Roy McWeeny - Learning Development Institute , 2011
14. Introductory Chemistry, by David W. Ball - Flat World Knowledge , 2011.
15. Chemistry at the Beginning of the Third Millennium: Molecular Design, Supramolecules, Nanotechnology and Beyond / Edition 1, by Luigi Fabbrizzi , Publisher: Springer Berlin Heidelberg , 2010.
16. Introductory Chemistry (Nasta Edition) / Edition 7, by Steven S. Zumdahl Pub. 2010 , Publisher : Cengage Learning.
17. General Chemistry / Edition 4 by Donald A McQuarrie , Peter A Rock, Ethan B Gallogly , 2010 , Publisher : Royal Society of Chemistry.
18. Chemistry from First Principles / Edition 1, by Jan C. A. Boeyens, 2009, Publisher: Springer Netherlands.
19. CK-12 Chemistry, by S. Bewick, J. Edge, T. Forsythe, R. Parsons - CK-12 Foundation , 2009.
20. Chemical Principles by R.E. Dickerson, H.B. Gray, G.P. Haight - Benjamin/Cummings , 1979.
21. The Nature of Chemistry , An Academic Book , by a Group, 2005.
22. Chemistry & Chemical Reactivity Third Edition John C. Kotz & Paul Treichel, Jr", 2006.

## Content

<b>Chapter / Paragraph</b>	<b>Page</b>
<b>Arabic Content</b>	<b>5</b>
<b>Foreword / Preface</b>	<b>17</b>
<b>Chapter -1: The Matter &amp; Its Physical Properties</b>	<b>23</b>
1. Introduction	23
2.the Matter from Physiochemical Aspect	24
3. Physical Properties of Matter	24
4. States of Matter	26
5. Elements and Atoms	30
6. Compounds and Molecules	32
7.Some Other Physical Properties as Color & Density	36
7.1. Color	36
7.2 . Density	37
7.3 . Temperature	38
7.4. Pressure & Its Measurement	42
8. Chemical and Physical Changes	45
9. Mixtures and Pure Substances	47
10. The Changes of Phases	49
11. Ussing Unites Systemes	51
<b>Chapter-2: Structure of the Matter</b>	<b>57</b>
1. Historical Introduction	57
2. Dalton's Atom Theory	59
3. Structure of Atom	60
3.1. Electronic Shell	61

3.1.1. Electrons	61
3.2. Nucleus of Atom	63
3.2.1. Protons	63
3.2.2. Neutrons	65
4. Nucleus of the Atom	66
4.1. Nucleons	69
4.2. Nucleons & Mass Number	69
5. Atomic Composition	71
5.1. Determination of Atomic Mass by Spectrometer	73
6. Number of Nuclides & Isotopes	74
7. Electronic Shell Structure	78
7.1. Energy Levels	78
7.2. Quantum Numbers	79
7.2.1. Principal Quantum Number : $n = 1, 2, 3, \dots$	80
7.2.2. Angular Momentum Quantum Number : $\ell = n - 1$	80
7.2.3. Magnetic Quantum Number : $m = 0, \pm 1, \pm 2, \dots, \pm \ell$	81
7.2.4. Spin : $s = \pm \frac{1}{2}$	83
7.3 . Pauli's Exclusion Principle	84
7.4. Order of Subshell Energies and Assignments	85
7.4.1. Atomic Electron Configuration	89
7.4.1.1- Electron Configurations of the Main Group Elements	91
7.4.2.1- Electron Configurations for the Transition Elements	97
7.4.1.3. Electron Configurations of Ions	99
<b>Chapter –3 : Relations Related with Structure of Matter</b>	<b>101</b>



1. Electromagnetic Radiation & Maxwell's Law	101
2. Energy Radiation & Planck Law	103
3. Photoelectro Action Einstein's Law	105
4. Energy Level (n) & Bohr's Relationship	107
5. Electron Wave Properties & De-Broglie's Relationship	109
6. Matter and Energy & Einstein's Law	110
7. Determination of Ratio (e/m)	111
8. Determination of Electron Charge	114
9. Determination of Atomic Radius & Electron Speed	116
10. Energy of the Electron on its Orbital	118
10.1. Kinetic Energy	118
10.2. Potential Energy	118
10.3. Total Energy	119
<b>Chapter -4 : Periodic Table and Periodic Properties</b>	121
1. Historical Development of Periodic Table	121
2. Importance of Periodic Table	124
3. Properties of Periodic Table	125
4. Periodicity of Chemical Elements	127
5. Features of the Periodic Table	129
6. Chemistry and the Periodic Table	132
7. Periodicity of some Chemical Features	140
8. Atomic Properties & Periodic Trends	141
8.1. Effective Nuclear Charge $Z^*$	142
8.2. Atomic Size	146

8.3. Ionization Energy	150
8.4. Electron Affinity	153
8.5. Ion Sizes	156
9. Chemical Reactions & Periodic Properties	160
9.1. Energy of Ion Pair Formation	160
<b>Chapter-5 : Laws of Chemical Combinations</b>	<b>163</b>
1. Mass Conservation & Lavoisier's Law	163
2. Constant Ratio & Proust's Law	164
3. Doubled Ratio & Dalton's Law	165
4. Volumes of Gases & Gay Lussac's Law	165
5. Avogadro's Hypothesis	166
6. Concept of Mole & Avogadro's Number	167
7. Atomic Mass- Equivalent Weights	169
8. Doulong - Bity's Law	171
<b>Chapter-6 : Radiochemistry</b>	<b>173</b>
1. Introduction	173
2. Principle Constituents of Nuclear Atom	174
3. Binding Energy	175
4. Radioactivity	177
5. Nuclear Equations	179
6. Types of Radioactive Decomposition	180
7. Law of Radioactive Decomposition	183
8. Radiochemical Dating	187
9. Radiation Effects and its Units	191

<b>Chapter-7 : Gases</b>	193
1. Properties	193
2. Laws of Ideal Gases	193
2.1. Boyle–Mariot's Law	194
2.2. Gay-lussac's Law (1802)	196
2.3. Gas Stat-Equation	199
2.4. Charls's Law of Gases	199
2.5. Ideal Gas Equation & Clapeyron - Mendeleyv's Law	201
2.5.1. Other Forms of Ideal Gas Equation	204
2.6. Dalton's Law in Partial Pressure (1801)	207
2.7 . Diffusion of Gases & Graham's Law(1829)	210
3. Equation of a Thermal Decomposed Gas	212
4. Collection of Gases over Water	213
5. Critical Temperature	215
6. Liquefaction of Gases	218
<b>Chapter-8 : Kinetic-Molecular Theory of Gases</b>	221
1. Kinetic-Molecular Theory	221
2. Bases of Molecular Theory of Gases	223
2.1- Pressure of Ideal Gas in the Molecular Theory	224
3. Equation of Ideal Gas in the Molecular Theory of Gases	226
3.1. Rate of Ideal Gas	227
4. Other senses of the Molecular Theory of Gases	231
4.1. Boyle-Mariot's Law from the Molecular Theory of Gases	231
4.2. Gay-lussac's Law from the Molecular Theory of Gases	232

5. Real Gases & Van der Waals's Equation	233
<b>Chapter-9 : Liquids &amp; Changes of State</b>	237
1. Properties	237
2. Vaporization of Liquids	237
2.1. Factors Depending on Speed of Vaporization	238
2.2. Vapor Pressure of Liquid	239
2.3. Dependence of Vapor Pressure of Liquid on Temperature	241
4. Physical Properties of Liquids	245
4.1. Density	245
4.1.1. Concept of Density	245
4.1.2- Dependence of Temperature on Density	246
4.1.3 – Determination of Density	248
4.2. Viscosity	249
4.2.1- Concept of Viscosity	249
4.2.2 – Effect of Temperature on Viscosity	252
4.2.3 – Determining of Viscosity	254
4.3. Surface Tension	255
4.3.1. Concept Surface Tension	255
4.3.2- Effect of Temperature on Surface Tension	258
4.3.3. Determining of Surface Tension	260
<b>Chapter-10 : Solids</b>	263
1. Properties	263
2. Crystalline Structure	263
3. Determining of Crystalline Structure	265

4. Bragg's Equation in X-Ray Diffraction	266
5. Crystalline Lattices	268
6. Types of Solids	270
7. Cubic Lattices	271
8. Lattice Energy	274
9. Energy of Crystals	278
10. Liquid Crystals	279
<b>Chapter -11: Mixtures &amp; Solutions</b>	281
1. Introduction	281
2. Principle Definitions	282
3. Classification of Solutions	284
4. Concentration of Solution	284
4.1. Converting between Concentration Units	288
5. Dissolution	290
5.1. Factors Affecting on Dissolution	290
5.1.1. Nature of Solvent & Solute	290
5.1.2. Temperature	291
5.1.3. Pressure	292
6. Preparation of Chemical Solutions	294
6.1. Preparation of Solutions of Solids in Liquids	294
6.2. Preparation of Solutions of Liquids in Liquids	296
6.3. Dillution's Rulls	299
<b>Chapter-12 : Oxidation-Redaction Reaction</b>	301
1. Introduction	301



2. Redox Reaction & Electron Transfer	302
3. Oxidation Numbers	304
3.1. Guidelines for Determining Oxidation Numbers	304
4. Recognizing Redox-Reactions	308
5. Guidelines for Redox-Reactions	310
6. Titrations of Redox	316
<b>Chapter-13 : The Chemistry of the Main Group Elements</b>	<b>323</b>
1. Introduction	323
2. The Periodic Table a Guide to the Elements	325
2.1. Valence Electrons	326
2.2. Ionic Compounds of Main Group Elements	327
2.3. Covalent Compounds and Electron Configurations	330
2.4. Ideas and Tips	333
3. Hydrogen	334
3.1. Synthesis of Hydrogen Gas	335
3.2.1. Ionic Metal Hydrides	339
3.2- Properties of Hydrogen	340
3.2.2. Covalent Hydrides	340
3.2.3. Interstitial Hydrides	340
3.3. Some Uses of Hydrogen	341
4. Sodium - Na & Potassium-K	341
4.1. Preparation and Properties of Na and K	344
4.2. Sodium Compounds of Commercial Importance	347
5. Calcium & Magnesium	349



5.1. Properties of Calcium and Magnesium	352
5.2. Metallurgy of Magnesium	352
5.3. Calcium Compounds of Commercial Importance	353
6. Aluminum	357
6.1. Metallurgy of Aluminum	358
6.2. Properties of Aluminum and Its Compounds	359
7. Silicon	360
7.1. Silicon Dioxide	362
7.2. The Silicate Minerals	366
7.3. Silicone Polymers	371
8. Nitrogen and Phosphorus	372
8.1. Nitrogen and Phosphorus	373
8.2. Nitrogen Compounds	375
8.2.1. Ammonia and Nitrogen Fixation	375
8.2.2. Hydrazine	377
8.2.3. Oxides of Nitrogen	378
8.2.3.1. Nitrogen monoxide - $N_2O$	379
8.2.3.2. Nitrogen monoxide - $NO$	379
8.2.3.3. Nitrogen dioxide - $NO_2$	380
8.2.3.4. Dinitrogen tetroxide - $N_2O_4$	380
8.2.3.5. Nitric acid	381
9. Oxygen and Sulfur	384
9.1. Preparation and Properties of the Elements	385
9.2. The Chemistry of Sulfur	389

10. Chlorine	391
10.1. Chlorine Compounds	392
10.1.1. Hydrogen Chloride	392
10.1.2. Oxoacids of Chlorine	393
10.1.3. Perchlorates	395
<b>Chapter-14 : The Transition Elements</b>	397
1. Introduction	397
2. Properties Of The Transition Elements	398
2.1. Electron Configurations	401
2.2. Oxidation Numbers of The Transition Elements	402
2.3. Metal Atom Radii	405
2.4- Density of Transition Metals	408
2.5. Melting Point	409
2.6. Magnetism	410
3. Commercial Production of Transition Metals	411
3.1. Iron Production	413
3.2. Copper Production	417
4.1. Complexes and Ligands	421
5. Structures of Compounds and Isomers Coordination	427
5.1. Common Geometries	427
5.1.1. Complexes with the General Formula $[ML_2]^{n\pm}$	428
5.1.2. Complexes with the General Formula $[ML_4]^{n\pm}$	428
5.1.3. Complexes with the General-Formula $[ML_6]^{n\pm}$	431
5.2. Isomerism	431

5.2.1. Geometric Isomerism	434
5.2.2. Optical Isomerism	437
6. Bonding in Coordination Compounds	443
6.1. d-Orbital Energies in Coordinate Compounds	444
6.2. Magnetic Properties of Coordination Compounds	447
7. Colors of Coordination Compounds	452
7.1. Color	453
7.2. Absorption of Light by Coordination Complexes	457
7.3. Spectrochemical Series of Ligands	458
<b>Chapter-15 : The Chemical Bonds</b>	463
1. Introduction	463
2. Lowiss's Method for Writing of Chemical Bonds	463
3. Kinds of Chemical Bonds	465
3.1. Ionic Bond	466
3.2. Participant Bond	469
3.2.1. Length & Energy of Participant Bond	471
3.2.2. Polarity of Participant Compounds	472
3.2.3. Dipole Moment	475
4. Contributing Bond	475
4.1. History of Contributing Bond	476
4.2. Order of Bond	477
4.3. Hardness of Bond	478
5. Coordination Bond	478
5.1. Coordination Compounds	479

5.2. Naming Coordination Compounds	481
6. Metallic Bond	485
6.1. Strong of Bond	485
7. Hydrogen Bond	486
<b>Literatures</b>	487
<b>English Content</b>	489

